JP 2004-83609-A

[Claim 1] An ink set comprising a plurality of inks different in hues, wherein the plurality of inks includes a black ink containing a coloring agent that is a dye having: a λ max of 500 nm to 700 nm; a half value width of 100 nm or more in an absorption spectrum of a dilute solution normalized to an absorbance of 1.0; and a forced fading rate constant of 5.0X10⁻² [hour⁻¹] or less, in which the forced fading rate constant is decided by dissolving and/or dispersing the dye in an aqueous medium to form an ink composition for ink jet recording, printing the ink composition on a reflection type medium, thereafter measuring a reflection density through a Status A filter, specifying one point having a reflection density (D_B) in an yellow region of 0.90 to 1.10 as an initial density of the ink, forcedly fading the printed matter by use of an ozone fading tester that can regularly generate 5 ppm of ozone, and determining the time taken until the reflection density reaches 80% of the initial density.

(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-83609

(P2004-83609A)

(43)公開日 平成16年3月18日 (2004.3.18)

(51) Int. C1.	7		F	? I					テーマコ	ード(参	考)
C 0 9 D	11/00			C 0 9 D	11/00				2 C 0 5	6	
B 4 1 J	2/01			B 4 1 M	5/00		E		2 H 0 8	6	
B 4 1 M	5/00			B 4 1 J	3/04	1 (0 1 Y		4 J O 3	9	
// C 0 9 B	29/42			C 0 9 B	29/42		В				
審査	請求 未請求	請求項の数	8	OL				(全	(122頁)		
(21)出願番号	特願2	002-242237 (P2	2002-2	242237)	(71)出	願人	000005	201			
(22)出願日	平成1	4年8月22日(20	02. 8.	22)			富士写	真フイ	ルム株式会	社	
							神奈川	県南足村	丙市中沼21	0番地	
(特許庁注:	以下のものは登	登録商標)			(74)代	理人	100105	647			
バブルジェッ	1						弁理士	小栗	昌平		
					(74)代	理人	100105	474			
							弁理士	本多	弘徳		
				1	(74)代	理人	100108	589			
							弁理士	市川	利光		
					(74)代	理人	100115	107			
							弁理士	髙松	猛		
					(74)代	理人	100090	343			
							弁理士	栗宇	百合子		
										最終頁	に続く

(54) 【発明の名称】インクセット、インクカートリッジ、記録方法、プリンター及び記録物

(57)【要約】

【課題】インクジェット記録において、吐出安定性が高く、得られる画像の色相、耐光性、耐水性に優れ、過酷な条件下での画像保存性を改良する。

【解決手段】記録媒体に記録するために、複数の色相のインクを使用するカラーインクセットにおいて、少なくとも、ブラックインクとして、 λ max が500nm から700nm にあり、吸光度1.0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が100nm 以上である、下記の一般式(1)で表される着色剤を含有するインクセット、それを収容するインクカートリッジ、それを搭載するインクジェットプリンター及び画像記録方法。

【化1】

10

一般式(1)

$$A + N = N + B \rightarrow N = N - C$$

式中、A、BおよびCはそれぞれ独立して、置換されていてもよい芳香族基、または複素環基を表す。mは1または2であり、nは0以上の整数である。但し、A、BおよびCの少なくとも1つは、置換されていてもよい複素環基である。

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項1】

複数の色相のインクを使用するカラーインクセットにおいて、少なくとも、ブラックイン クとして下記の着色剤を含有することを特徴とするインクセット。

該着色剤は λ max が500nm から700nm にあり、吸光度1.0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が100nm 以上である染料であり、該染料を、水性媒体中に溶解および/または分散してなるインクジェット記録用インク組成物とし、該インク組成物を反射型メディアに印画した後に、ステータスAフィルターを通して反射濃度を測定し、イエロー領域における反射濃度(D_B) が、0.90~1.100点を1点そのインクの初期濃度として規定して、この印画物を、5ppmのオゾンを常時発生可能なオゾン褪色試験機を用いて強制的に褪色させ、その反射濃度が初期濃度の80% となるまでの時間から求めた強制褪色速度定数を定めたときに、該速度定数が50× 10^{-2} [hour $^{-1}$] 以下である染料である。

【請求項2】

複数の色相のインクを使用するカラーインクセットにおいて、少なくとも、ブラックインクとして下記の着色剤を含有することを特徴とするインクセット。

該着色剤は下記一般式(1)で表される化合物であって、 λ max が 500 nm から 700 nm にあり、吸光度 1.0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が 100 nm 以上である染料である。

【化1】

一般式(1)

$$A + N = N + B + N = N - C$$

式中、A、BおよびCはそれぞれ独立して、置換されていてもよい芳香族基、または複素 環基を表す。mは1または2であり、nは0以上の整数である。但し、A、BおよびCの 少なくとも1つは、置換されていてもよい複素環基である。【請求項3】

請求項1に記載の染料が請求項2に記載の一般式(1)で表される化合物であることを特徴とする請求項1記載のインクセット。

【請求項4】

λmax が350nm から500nm にある染料をさらに少なくとも1種含有することを特徴とする請求項1、請求項2または請求項3記載のインクセット。

【請求項5】

請求項2および請求項3の一般式(1)で表される化合物において、m=n=1であることを特徴とする請求項2または請求項3記載のインクセット。

【請求項6】

請求項2において一般式(1)で表される化合物中、A、BおよびCの少なくとも2つが、置換されていてもよい複素環基であることを特徴とする請求項2~5のいずれかに記載のインクセット。

【請求項7】

少なくともブラックインクを、一体又は少なくともその一部を独立に収容しているカラーインクカートリッジにおいて、ブラックインクとして、請求項1~5のいずれかに記載の着色剤を含有することを特徴とするインクカートリッジ。

【請求項8】

カラー印刷を行う際に、請求項 $1\sim 5$ のいずれかに記載のインクセットを用いることを特徴とする画像記録方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

20

10

40

30

本発明は、得られる画像の品質が高く、保存性にすぐれ、しかも吐出安定性に優れるインクジェット記録用インクセット、カートリッジ及び画像記録方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

近年、コンピューターの普及に伴いインクジェットプリンターがオフィスだけでなく家庭 で紙、フィルム、布等に印字するために広く利用されている。

インクジェット記録方法には、ピエゾ素子により圧力を加えて液滴を吐出させる方式、熱によりインク中に気泡を発生させて液滴を吐出させる方式、超音波を用いた方式、あるいは静電力により液滴を吸引吐出させる方式がある。これらのインクジェット記録用インクとしては、水性インク、油性インク、あるいは固体(溶融型)インクが用いられる。これらのインクのうち、製造、取り扱い性、臭気、安全性等の点から水性インクが主流となっている。

[0003]

これらのインクジェット記録用インクに用いられる色素に対しては、溶剤に対する溶解性が高いこと、高濃度記録が可能であること、色相が良好であること、光、熱、空気、水や薬品に対する堅牢性に優れていること、受像材料に対して定着性が良く滲みにくいこと、インクとしての保存性に優れていること、毒性がないこと、純度が高いこと、さらには、安価に入手できることが要求されている。しかしながら、これらの要求を高いレベルで満たす色素を捜し求めることは、極めて難しい。特に、良好なマゼンタ色相を有し、光堅牢性に優れた色素が強く望まれている。

[0004]

既にインクジェット用として様々な染料や顔料が提案され、実際に使用されている。しか し、未だに全ての要求を満足する色素は、発見されていないのが現状である。カラーイン デックス(C. I.)番号が付与されているような、従来から良く知られている染料や顔 料では、インクジェット記録用インクに要求される色相と堅牢性とを両立させることは難 しい。堅牢性を向上させる染料として特開昭55-161856号公報に記載の芳香族ア ミンと5員複素環アミンから誘導されるアゾ染料が提案されている。しかし、これらの染 料はイエローおよびシアンの領域に好ましくない色相を有しているために、色再現性を悪 化させる問題を有していた。特開昭61-36362号および特開平2-212566号 の各公報には、色相と光堅牢性の両立を目的としたインクジェット記録用インクが開示さ れている。しかし、各公報で用いている色素は、水溶性インクとして用いる場合には、水 への溶解性が不十分である。また各公報に記載の色素をインクジェット用水溶性インクと して用いると、湿熱堅牢性にも問題が生じる。これらの問題を解決する手段として、特表 平11-504958号に記載の化合物およびインク組成物が提案されている。また、さ らに色相や光堅牢性を改良するためにピラゾリルアニリンアゾを用いたインクジェット記 録用インクについて特願2000-80733号に記載されている。しかしながらこれら のインクジェット記録用インクでは、高温で長期間保存するような過酷な条件の場合や、 窒素酸化物、オゾン等のガスが共存する場合に、画像の劣化が発生する場合があることが 判明した。これらの点を改良するために、染料種の検討等が行われているが、ブルー等の 2次色やグレーでは1種の染料を変更しただけでは、色相のバランスの崩れから、堅牢性 の効果が十分観測されない。また、2種の染料を混合することによる相互作用のため、よ り堅牢性が悪化する場合があり、堅牢性を顕著に改良できるインクセット、カートリッジ さらにはそれらを用いるプリンターや得られる高堅牢な印刷物が望まれていた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

従って本発明では、従って本発明が解決しようとする課題は、取り扱い性、臭気、安全性等の点から優れたインクであって、吐出安定性が高く、しかも得られる画像の色相、耐光性、耐水性にも優れ、細線の滲みなど画質についての欠点が無く、過酷な条件下での画像保存性を改良することである。さらに長期間、あるいは過酷な条件下に経持したインクでも吐出安定性が高いインクセット、カートリッジ、画像記録方法を提供することである。

20

30

40

[0006]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは種々検討の結果、インクジェット記録用インクとして、特定のブラックインクを用いることにより、高温で長期間保存するような過酷な条件やガス等が共存する条件においても、画像劣化することなく、高堅牢な印刷物が得られることが判った。過酷な条件下及び/又はガス共存下での画像の劣化は、受像層に白色無機顔料を含有する受像紙において特に顕著であり、熱による劣化反応以外に白色無機顔料自体との反応や白色無機顔料に吸着したガス成分の影響があるものと推定している。

[0007]

即ち、本発明は、特定のブラックインクを、一体又は少なくともその一部を独立に収容しているインクカートリッジにおいて、イエローインク、マゼンタインク及びシアンインクを組み合わせて用いたインクカートリッジに関するものである。更に本発明はこれらのインクセット又はインクカートリッジを用いたインクジェットプリンター及び画像記録方法に関するものである。

即ち、本発明は、下記の通りのインクセット、インクカートリッジ、インクジェットプリンター及び画像記録方法に関する。

[0008]

- (1) 複数の色相のインクを使用するカラーインクセットにおいて、少なくとも、ブラックインクとして下記の着色剤を含有することを特徴とするインクセット。 該着色剤は 1×100 mm から 1×100 mm にあり、吸光度 1×100 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が 1×100 nm 以上である染料であり、該染料を、水性媒体中に溶解および/または分散してなるインクジェット記録用インク組成物とし、該インク組成物を反射型メディアに印画した後に、ステータスAフィルターを通して反射濃度を測定し、イエロー領域における反射濃度(1×1000 mm が、 1×1000 の点を 1×1000 点そのインクの初期濃度として規定して、この印画物を、 1×1000 の同かの時間から求めた強制褪色速度定数を定めたときに、該速度定数が 1×1000 をなるまでの時間から求めた強制褪色速度定数を定めたときに、該速度定数が 1×1000 に規格化した。 1×1000 が 1×1000 に規格化した。 1×1000 が 1×10000 が 1
- (2) 複数の色相のインクを使用するカラーインクセットにおいて、少なくとも、ブラックインクとして下記の着色剤を含有することを特徴とするインクセット。 30 該着色剤は下記一般式(1)で表される化合物であって、 λ max が500 nm から700 nm にあり、吸光度1.0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が100 nm 以上である染料である。

[0009]

【化2】

一般式(1)

$$A + N = N + B + N = N - C$$

[0010]

式中、A、BおよびCはそれぞれ独立して、置換されていてもよい芳香族基、または複素 環基を表す。mは1または2であり、nは0以上の整数である。但し、A、BおよびCの 少なくとも1つは、置換されていてもよい複素環基である。

- (3) 上記(1)に記載の染料が上記(2)に記載の一般式(1)で表される化合物であることを特徴とする上記(1)記載のインクセット。
- (4) λ max が 350 nm から 500 nm にある染料をさらに少なくとも 1 種含有することを特徴とする上記(1)、(2)または(3)記載のインクセット。
- (5) 上記(2) および(3) の一般式(1) で表される化合物において、m=n=1 であることを特徴とする上記(2) または(3) 記載のインクセット。

40

- (6) 上記(2)において一般式(1)で表される化合物中、A、BおよびCの少なくとも2つが、置換されていてもよい複素環基であることを特徴とする上記(2) \sim (5)のいずれかに記載のインクセット。
- (7) 複数の色相のインクを使用するカラーインクセットにおいて、少なくとも、マゼンタインクとして下記一般式 (M-I) で表される着色剤を含有し、及び/又は、シアンインクとして下記一般式 (C-I) で表される着色剤を含有することを特徴とする上記(1) \sim (6) のいずれかに記載のインクセット。

【0011】 【化3】

一般式(M-I)

 $A^{1}-N=N-X_{R^{0}}^{B^{2}=B^{1}}-N_{R^{6}}^{R^{5}}$

[0012]

式(M-I)中、A¹は5員複素環ジアゾ成分A¹-NH₂の残基を表す。B¹およびB ²は各々-CR¹=および-CR²=を表すか、またはいずれか-方が窒素原子、他方が -CR¹=もしくは-CR²=を表す。R⁵およびR⁶は各々独立に水素原子、脂肪族基 、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル 基、カルバモイル基、アルキルもしくはアリールスルホニル基、またはスルファモイル基 を表し、各基は更に置換基を有していても良い。G1、R1およびR2は各々独立に、水 素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カ ルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、複素環オキシカ ルボニル基、アシル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ 基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオ キシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アミノ基(複素環アミノ基、アニリノ基を 含む)、アシルアミノ基、ウレイド基、スルフアモイルアミノ基、アルコキシカルボニル アミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホニルア ミノ基、複素環スルホニルアミノ基、ニトロ基、アルキルもしくはアリールチオ基、アル キルもしくはアリールスルホニル基、複素環スルホニル基、アルキルもしくはアリールス ルフィニル基、複素環スルフィニル基、スルファモイル基、スルホ基、または複素環チオ 基を表し、各基は更に置換されていても良い。R¹とR⁵、またはR⁵とR⁵が結合して 5または6員環を形成しても良い。

【0013】 【化4】

40

10

$$(X_3)b_3$$

$$(X_3)a_3$$

$$(Y_2)b_2$$

$$(X_2)a_2$$

$$(X_4)a_4$$

$$(Y_4)b_4$$

$$(Y_1)b_1$$

$$(Y_2)b_2$$

$$(X_2)a_2$$

[0014]

式(C-I)中、 X_1 、 X_2 、 X_3 および X_4 はそれぞれ独立に、それぞれ独立に $-SO_2$ $-Z_1$ 、 $-SO_2$ $-Z_1$ 、 $-SO_2$ $-Z_1$ $-SO_2$ $-Z_1$ $-SO_2$ $-Z_1$ $-SO_2$ $-Z_1$ $-Z_2$ $-Z_1$ $-Z_2$ $-Z_2$ $-Z_3$ $-Z_4$ $-Z_4$ $-Z_5$ $-Z_5$

 Z_1 は、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換の複素環基を表す。 R_{21} 、 R_{22} はそれぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換の複素環基を表す。 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 および Y_4 はそれぞれ独立に、一価の置換基を表す。

 $a_1 \sim a_4$ 、 $b_1 \sim b_4$ はそれぞれ $X_1 \sim X_4$ および $Y_1 \sim Y_4$ の置換基数を表す。 $a_1 \sim a_4$ はそれぞれ独立に $0 \sim 4$ の数を表すが、全てが同時に0になることはない。 $b_1 \sim b_4$ はそれぞれ独立に $0 \sim 4$ の数を表す。 なお、 $a_1 \sim a_4$ および $b_1 \sim b_4$ が 2以上の数を表す時、複数の $X_1 \sim X_4$ および $Y_1 \sim Y_4$ はそれぞれそれぞれ同一でも異なっていてもよい。Mは水素原子、金属原子またはその酸化物、水酸化物もしくはハロゲン化物である。

[0015]

(8) 更にイエローインクとして、下記一般式 (Y-I) で表される着色剤を含有することを特徴とする上記 (1) ~ (7) のいずれかに記載のインクセット。

[0016]

【化5】

一般式(Y-I)

40

20

$A^{11}-N=N-B^{11}$

[0017]

式(Y-I)中、 A^{1} および B^{1} は各々独立して、置換されていてもよい複素環基を表す。

[0018]

(9) 前記マゼンタインクが、2種以上の異なるインク濃度の複数のインクとしてカラーインクセットに搭載されており、1種のインク濃度に対して他種のインク濃度が0.05~0.5倍であることを特徴とする上記(1)~(8)のいずれかに記載のインクセット。

[0019]

(10) 前記シアンインクが2種以上の異なるインク濃度の複数のインクとしてカラーインクセットに搭載されており、1種のインク濃度に対して他種のインク濃度が0.05 0.5倍であることを特徴とする上記(1)~(9)のいずれかに記載のインクセット

[0020]

(11) 少なくともブラックインクを、一体又は少なくともその一部を独立に収容しているカラーインクカートリッジにおいて、ブラックインクとして、上記(1)~(10)のいずれかに記載の着色剤を含有することを特徴とするインクカートリッジ。

(12) 少なくともマゼンタインクとシアンインクとを、一体又は少なくともその一部を独立に収容しているカラーインクカートリッジにおいて、マゼンタインクとして、上記一般式(M-I)で表される着色剤を含有し、シアンインクとして、上記一般式(C-I)で表される着色剤を含有することを特徴とする上記(11)記載のインクカートリッジ

[0021]

(13) さらにイエローインクとして、上記一般式(Y-I)で表される着色剤の少な 2 くとも1種を、一体又は少なくともその一部を独立に収容していることを特徴とする上記 (11)または(12)記載のインクカートリッジ。

[0022]

(14)上記(1)~(10)のいずれかに記載のインクセットを用いたインクジェットプリンター。

[0023]

(15) カラー印刷を行う際に、上記(1) \sim (10)のいずれかに記載のインクセットを用いることを特徴とする画像記録方法。

[0024]

【発明の実施の形態】

以下に本発明についてさらに詳細に説明する。

〈ブラックインク〉

本発明における着色剤であるブラック染料は、 l m a x が 5 0 0 n m から 7 0 0 n m にあり、吸光度1.0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにおける半値幅が10 Onm 以上(好ましくは120nm 以上250nm以下、より好ましくは120nm 以上200mm以下)である染料であって、該染料を水性媒体中に溶解または分散して なるインク組成物を反射型メディアに印画した後に、ステータスAフィルター(例えば、 X-rite310TR濃測機)を通して反射濃度を測定し、イエロー領域における反射 濃度(DB) が、O.90~1.10の点を1点そのインクの初期濃度として規定して 、この印画物を、5ppmのオゾンを常時発生可能なオゾン褪色試験機を用いて強制的に 褪色させ、その反射濃度が初期濃度の80% となるまでの時間 (t) から求めた強制褪 色速度定数 (k) を $0.8 = e^{-\kappa \tau}$ より定めたときに、該速度定数が $5.0 \times 10^{-}$ ² [hour⁻¹] 以下である特性を有する染料 (この明細書ではこの染料を「b染料」 とする)、または前記一般式(1)で表される化合物であって、λmax が500nm から700 nm にあり、吸光度1.0 に規格化した希薄溶液の吸収スペクトルにお ける半値幅が100nm 以上であるアゾ染料 (この明細書ではこの染料を「a染料」と する)である。上記のa染料及びb染料に含まれる染料をブラック染料(ab)と称する ことにする。

一般式(1)で表される化合物について以下に記載する。

[0025]

50

一般式(1)中、A、BおよびCは、それぞれ独立に、置換されていてもよい芳香族基ま たは置換されていてもよい複素環基を表す(AおよびCは一価の基であり、Bは二価の基 である)。mは1または2であり、nは0以上の整数である。但し、A、BおよびCの少 なくとも1つは、置換されていてもよい複素環基である。

一般式(1)で表されるアゾ染料(a染料)は、特に下記一般式(2)で表される染料で あることが好ましい。

[0026]

【化6】

一般式(2) 10 A-N=N-B-N=N-

[0027]

上記一般式(2)中、A、Bは一般式(1)におけると同義である。B1 およびB2 は、各々=CRュ ーおよび-CR2 =を表すか、あるいはいずれか一方が窒素原子、 他方が $=CR_1$ -または $-CR_2$ =を表す。

G、R1 およびR2 は、それぞれ独立して、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳 香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル 基、アリールオキシカルボニル基、複素環オキシカルボニル基、アシル基、ヒドロキシ基 、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基 、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオ キシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)、ア シルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、 アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホニルアミノ基、複 素環スルホニルアミノ基、ニトロ基、アルキルもしくはアリールチオ基、複素環チオ基、 アルキルもしくはアリールスルホニル基、複素環スルホニル基、アルキルもしくはアリー ルスルフィニル基、複素環スルフィニル基、スルファモイル基、またはスルホ基を表し、 各基は更に置換されていても良い。

Rs、Rsは、各々独立に、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、 アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルもし くはアリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表し、各基は更に置換基を有して いても良い。但し、R 5 、R 6 が同時に水素原子であることはない。

また、Rュ とRs 、あるいはRs とRs が結合して5乃至6員環を形成しても良 V.

一般式(2)で表されるアゾ染料は、さらに下記一般式(3)で表される染料であること が好ましい。

[0028]

40

30

【化7】

$$-$$
般式 (3) R_7 R_8 $N=N$ $N=N$ R_5 R_6

[0029]

上記一般式(3)中RっおよびRsは、一般式(2)のR1と同義である。

[0030]

ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子および臭素原子が挙げられる。脂肪族基は、アルキル基、置換アルキニル基、置換アルキニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アラルキル基および置換アラルキル基を意味する。脂肪族基は分岐を有していてもよく、また環を形成していてもよい。脂肪族基の炭素原子数は1~20であることが好ましく、1~16であることがさらに好ましい。アラルキル基および置換アラルキル基のアリール部分はフェニルまたはナフチルであることが好ましく、フェニルが特に好ましい。脂肪族基の例には、メチル、エチル、ブチル、イソプロピル、tーブチル、ヒドロキシエチル、メトキシエチル、シアノエチル、トリフルオロメチル、3ースルホプロピル、4ースルホブチル、シクロヘキシル基、ベンジル基、2ーフェネチル基、ビニル基、およびアリル基を挙げることができる。

[0031]

1価の芳香族基はアリール基および置換アリール基を意味する。アリール基は、フェニルまたはナフチルであることが好ましく、フェニルが特に好ましい。1価の芳香族基の炭素原子数は6~20であることが好ましく、6から16がさらに好ましい。1価の芳香族基の例には、フェニル、p-トリル、p-メトキシフェニル、o-クロロフェニルおよびm-(3-スルホプロピルアミノ)フェニルが含まれる。2価の芳香族基は、これらの1価の芳香族基を2価にしたものであり、その例にはとしてフェニレン、p-トリレン、p-メトキシフェニレン、o-クロロフェニレンおよびm-(3-スルホプロピルアミノ)フェニレン、ナフチレンなどが含まれる。

[0032]

複素環基には、置換基を有する複素環基および無置換の複素環基が含まれる。複素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。複素環基としては、5 員または6 員環の複素環基が好ましく、複素環のヘテロ原子としてはN、O、およびSをあげることができる。上記置換基の例には、脂肪族基、ハロゲン原子、アルキル及びアリールスルホニル基、アシル基、アシルアミノ基、スルファモイル基、カルバモイル基、イオン性親水性基などが含まれる。1 価及び2 価の複素環基に用いられる複素環の例には、ピリジン、チオフェン、チアゾール、ベンゾチアゾール、ベンズオキサゾール、及びフラン環が含まれる。

[0033]

カルバモイル基には、置換基を有するカルバモイル基および無置換のカルバモイル基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記カルバモイル基の例には、メチルカルバモイル基およびジメチルカルバモイル基が含まれる。

[0034]

アルコキシカルボニル基には、置換基を有するアルコキシカルボニル基および無置換のアルコキシカルボニル基が含まれる。アルコキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニル基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシカルボニル基の例には、メトキシカルボニル基およびエトキシカルボニル基が含まれる。

[0035]

アリールオキシカルボニル基には、置換基を有するアリールオキシカルボニル基および無置換のアリールオキシカルボニル基が含まれる。アリールオキシカルボニル基としては、 炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、 イオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシカルボニル基の例には、フェノキシカルボニル基が含まれる。

[0036]

複素環オキシカルボニル基には、置換基を有する複素環オキシカボニル基および無置換の 複素環オキシカルボニル基が含まれる。複素環オキシカルボニル基としては、炭素原子数 が2~20の複素環オキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水

10

30

性基が含まれる。前記複素環オキシカルボニル基の例には、2-ピリジルオキシカルボニル基が含まれる。

アシル基には、置換基を有するアシル基および無置換のアシル基が含まれる。アシル基としては、炭素原子数が1~20のアシル基が好ましい。上記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。上記アシル基の例には、アセチル基およびベンゾイル基が含まれる。

[0037]

アルコキシ基には、置換基を有するアルコキシ基および無置換のアルコキシ基が含まれる。アルコキシ基としては、炭素原子数が1~20のアルコキシ基が好ましい。置換基の例には、アルコキシ基、ヒドロキシル基、およびイオン性親水性基が含まれる。上記アルコキシ基の例には、メトキシ基、エトキシ基、イソプロポキシ基、メトキシエトキシ基、ヒドロキシエトキシ基および3-カルボキシプロポキシ基が含まれる。

[0038]

アリールオキシ基には、置換基を有するアリールオキシ基および無置換のアリールオキシ 基が含まれる。アリールオキシ基としては、炭素原子数が6~20のアリールオキシ基が 好ましい。上記置換基の例には、アルコキシ基およびイオン性親水性基が含まれる。上記 アリールオキシ基の例には、フェノキシ基、pーメトキシフェノキシ基およびoーメトキ シフェノキシ基が含まれる。

[0039]

複素環オキシ基には、置換基を有する複素環オキシ基および無置換の複素環オキシ基が含まれる。上記複素環オキシ基としては、炭素原子数が2~20の複素環オキシ基が好ましい。上記置換基の例には、アルキル基、アルコキシ基、およびイオン性親水性基が含まれる。上記複素環オキシ基の例には、3-ピリジルオキシ基、3-チエニルオキシ基が含まれる。

[0040]

シリルオキシ基としては、炭素原子数が $1\sim20$ の脂肪族基、芳香族基が置換したシリルオキシ基が好ましい。シリルオキシ基の例には、トリメチルシリルオキシ、ジフェニルメチルシリルオキシが含まれる。

[0041]

アシルオキシ基には、置換基を有するアシルオキシ基および無置換のアシルオキシ基が含まれる。アシルオキシ基としては、炭素原子数1~20のアシルオキシ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アシルオキシ基の例には、アセトキシ基およびベンゾイルオキシ基が含まれる。

[0042]

カルバモイルオキシ基には、置換基を有するカルバモイルオキシ基および無置換のカルバモイルオキシ基が含まれる。置換基の例には、アルキル基が含まれる。カルバモイルオキシ基の例には、Nーメチルカルバモイルオキシ基が含まれる。

[0043]

アルコキシカルボニルオキシ基には、置換基を有するアルコキシカルボニルオキシ基および無置換のアルコキシカルボニルオキシ基が含まれる。アルコキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニルオキシ基が好ましい。アルコキシカルボニルオキシ基の例には、メトキシカルボニルオキシ基、イソプロポキシカルボニルオキシ基が含まれる。

[0044]

アリールオキシカルボニルオキシ基には、置換基を有するアリールオキシカルボニルオキシ基および無置換のアリールオキシカルボニルオキシ基が含まれる。アリールオキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニルオキシ基が好ましい。アリールオキシカルボニルオキシ基の例には、フェノキシカルボニルオキシ基が含まれる。

[0045]

アミノ基には、アルキル基、アリール基または複素環基で置換されたアミノ基が含まれ、

50

30

30

40

アルキル基、アリール基および複素環基はさらに置換基を有していてもよい。アルキルアミノ基としては、炭素原子数 1~20のアルキルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アルキルアミノ基の例には、メチルアミノ基およびジェチルアミノ基が含まれる。

アリールアミノ基には、置換基を有するアリールアミノ基および無置換のアリールアミノ基が含まれる。アリールアミノ基としては、炭素原子数が6~20のアリールアミノ基が好ましい。置換基の例としては、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。アリールアミノ基の例としては、アニリノ基および2-クロロフェニルアミノ基が含まれる

複素環アミノ基には、置換基を有する複素環アミノ基および無置換の複素環アミノ基が含まれる。複素環アミノ基としては、炭素数2~20個の複素環アミノ基が好ましい。置換基の例としては、アルキル基、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。

[0046]

アシルアミノ基には、置換基を有するアシルアミノ基および無置換のアシルアミノ基が含まれる。アシルアミノ基としては、炭素原子数が2~20のアシルアミノ基が好ましい。 置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アシルアミノ基の例には、アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、N-フェニルアセチルアミノおよび3,5-ジスルホベンゾイルアミノ基が含まれる。

[0047]

ウレイド基には、置換基を有するウレイド基および無置換のウレイド基が含まれる。ウレイド基としては、炭素原子数が1~20のウレイド基が好ましい。置換基の例には、アルキル基およびアリール基が含まれる。ウレイド基の例には、3ーメチルウレイド基、3,3ージメチルウレイド基および3ーフェニルウレイド基が含まれる。

[0048]

スルファモイルアミノ基には、置換基を有するスルファモイルアミノ基および無置換のスルファモイルアミノ基が含まれる。置換基の例には、アルキル基が含まれる。スルファモイルアミノ基の例には、N, Nージプロピルスルファモイルアミノ基が含まれる。

[0049]

アルコキシカルボニルアミノ基には、置換基を有するアルコキシカルボニルアミノ基および無置換のアルコキシカルボニルアミノ基が含まれる。アルコキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アルコキシカルボニルアミノ基の例には、エトキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0050]

アリールオキシカルボニルアミノ基には、置換基を有するアリールオキシカボニルアミノ基および無置換のアリールオキシカルボニルアミノ基が含まれる。アリールオキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アリールオキシカルボニルアミノ基の例には、フェノキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0051]

アルキル及びアリールスルホニルアミノ基には、置換基を有するアルキル及びアリールスルホニルアミノ基、および無置換のアルキル及びアリールスルホニルアミノ基が含まれる。スルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~20のスルホニルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。これらスルホニルアミノ基の例には、メチルスルホニルアミノ基、Nーフェニルーメチルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、および3ーカルボキシフェニルスルホニルアミノ基が含まれる。

[0052]

複素環スルホニルアミノ基には、置換基を有する複素環スルホニルアミノ基および無置換の複素環スルホニルアミノ基が含まれる。複素環スルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~12の複素環スルホニルアミノ基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性

基が含まれる。複素環スルホニルアミノ基の例には、2ーチオフェンスルホニルアミノ基、3ーピリジンスルホニルアミノ基が含まれる。

[0053]

複素環スルホニル基には、置換基を有する複素環スルホニル基および無置換の複素環スルホニル基が含まれる。複素環スルホニル基としては、炭素原子数が1~20の複素環スルホニル基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。複素環スルホニル基の例には、2ーチオフェンスルホニル基、3ーピリジンスルホニル基が含まれる。

[0054]

複素環スルフィニル基には、置換基を有する複素環スルフィニル基および無置換の複素環スルフィニル基が含まれる。複素環スルフィニル基としては、炭素原子数が1~20の複素環スルフィニル基が好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。複素環スルフィニル基の例には、4-ピリジンスルフィニル基が含まれる。

[0055]

アルキル、アリール及び複素環チオ基には、置換基を有するアルキル、アリール及び複素環チオ基と無置換のアルキル、アリール及び複素環チオ基が含まれる。アルキル、アリール及び複素環チオ基としては、炭素原子数が1から20のものが好ましい。置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。アルキル、アリール及び複素環チオ基の例には、メチルチオ基、フェニルチオ基、2-ピリジルチオ基が含まれる。

[0056]

アルキルおよびアリールスルホニル基には、置換基を有するアルキルおよびアリールスル ; ホニル基、無置換のアルキルおよびアリールスルホニル基が含まれる。アルキルおよびア リールスルホニル基の例としては、それぞれメチルスルホニル基およびフェニルスルホニ ル基を挙げることができる。

[0057]

アルキルおよびアリールスルフィニル基には、置換基を有するアルキルおよびアリールスルフィニル基、無置換のアルキルおよびアリールスルフィニル基が含まれる。アルキルおよびアリールスルフィニル基の例としては、それぞれメチルスルフィニル基およびフェニルスルフィニル基を挙げることができる。

[0058]

スルファモイル基には、置換基を有するスルファモイル基および無置換のスルファモイル 基が含まれる。置換基の例には、アルキル基が含まれる。スルファモイル基の例には、ジ メチルスルファモイル基およびジー(2-ヒドロキシエチル)スルファモイル基が含まれ る。

[0059]

次に、一般式(1)、(2)および(3)について説明する。

以下の説明において、基、置換基は、既に説明したことが適用される。

一般式(1)において、A、B、Cは、それぞれ独立して、置換されていてもよい芳香族基(A、Cは1価の芳香族基、例えばアリール基;Bは2価の芳香族基、例えばアリーレン基)または置換されていてもよい複素環基(A、Cは1価の複素環基;Bは2価の複素環基)を表す。芳香族環の例としてはベンゼン環やナフタレン環をあげることができ、複素環のヘテロ原子としてはN、O、およびSをあげることができる。複素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。

置換基としてはアリールアゾ基または複素環アゾ基であってもよい。

また、A、B、Cの少なくとも二つは、好ましくは複素環である。

[0060]

Cの好ましい複素環基として、下記一般式(4)で表される芳香族含窒素6員複素環基があげられる。Cが、下記一般式(4)で表される芳香族含窒素6員複素環基である場合は、一般式(1)は一般式(2)に相当する。

[0061]

【化8】

30

40

一般式(4)

$$\begin{array}{c|c}
B_2:B_1 & R_5 \\
\hline
N & R_6
\end{array}$$

[0062]

一般式(4)において、 B_1 および B_2 は、 $A_7 = CR_1$ ーおよび $-CR_2$ =を表すか、あるいはいずれか一方が窒素原子、他方が $=CR_1$ ーまたは $-CR_2$ =を表すが、 $A_7 = CR_1$ ー、 $-CR_2$ =を表すものがより好ましい。

Rs 、Re は、各々独立に、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルまたはアリールスルホニル基、スルファモイル基を表し、各基は更に置換基を有していても良い。Rs 、Re で表される好ましい置換基は、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルまたはアリールスルホニル基を挙げることができる。さらに好ましくは水素原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルまたはアリールスルホニル基である。最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。各基は更に置換基を有していても良い。但し、Rs、Reが同時に水素原子であることはない。

[0063]

G、R 1 、R 2 は、各々独立して、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、複素環オキシカルボニル基、アシル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキルもしくはアリールスルホニルアミノ基、複素環スルホニルアミノ基、ニトロ基、アルキル及びアリールチオ基、複素環チオ基、アルキル及びアリールスルホニル基、複素環スルフィニル基、複素環スルフィニル基、複素環スルフィニル基、スルファモイル基、またはスルホ基を表し、各基は更に置換されていましい。

[0064]

Gで表される置換基としては、水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、複素環オキシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキル及びアリールチオ基、または複素環チオ基が好ましく、更に好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)またはアシルアミノ基であり、中でも水素原子、アニリノ基、アシルアミノ基が最も好ましい。各基は更に置換基を有していても良い。

[0065]

R1 、R2 で表される好ましい置換基は、水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、カルバモイル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、シアノ基を挙げることができる。各基は更に置換基を有していても良い。

R₁ とR₅ 、あるいはR₅ とR₆ が結合して5乃至6員環を形成しても良い。A 、R₁ 、R₂ 、R₅ 、R₆ 、Gで表される各置換基が更に置換基を有する場合の 置換基としては、上記G、R₁ 、R₂ で挙げた置換基を挙げることができる。また、 A、R₁ 、R₂ 、R₅ 、R₆ 、G上のいずれかの位置に置換基としてさらにイオ ン性親水性基を有することが好ましい。

置換基としてのイオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジウムイオン、テトラメチルホスホニウム)が含まれる。

[0066]

Bが環構造であるときの好ましい複素環としてはチオフェン環、チアゾール環、イミダゾール環、ベンゾチアゾール環、チエノチアゾール環を挙げることができる。各複素環基は更に置換基を有していても良い。中でも下記一般式(a)から(e)で表されるチオフェン環、チアゾール環、イミダゾール環、ベンゾチアゾール環、チエノチアゾール環が好ましい。なお、Bが(a)で表されるチオフェン環であり、Cが前記一般式(4)で表される構造であるときは、n=1のときの一般式(1)は一般式(3)に相当することになる

【0067】 【化9】

(a)
$$R_9$$
 R_{10} (b) R_{11} N

(c)
$$\begin{array}{c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

[0068]

上記一般式(a)から(e)において、 R_9 から R_{17} は、一般式(2)におけるG、 R_{1} 、 R_{2} と同義の置換基を表す。

[0069]

本発明において、特に好ましい構造は、下記一般式(5)で表されるものである。

[0070]

【化10】

一般式(5)

[0071]

式中、 Z_1 はハメットの置換基定数 σ p値が 0. 2 0以上の電子吸引性基を表す。 Z_1 は、 σ p値が 0. 3 0以上の電子吸引性基であるのが好ましく、0. 4 5以上の電子吸引性基が更に好ましく、0. 6 0以上の電子吸引性基が特に好ましいが、1. 0 を超えないことが望ましい。好ましい具体的な置換基については後述する電子吸引性置換基を挙げることができるが、中でも、炭素数 $2\sim2$ 0のアシル基、炭素数 $2\sim2$ 0のアルキルオキシカルボニル基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 $1\sim2$ 0のアルキルスルホニル基、炭素数 $6\sim2$ 0のアリールスルホニル基、炭素数 $1\sim2$ 0のカルバモイル基及び炭素数 $1\sim2$ 0のハロゲン化アルキル基が好ましい。特に好ましいものは、シアノ基、炭素数 $1\sim2$ 0のアルキルスルホニル基、炭素数 $1\sim2$ 0のアリールスルホニル基、炭素数 $1\sim2$ 0のアリールスルホニル基、炭素数 $1\sim2$ 0のではシアノ基である。

[0072]

R1 、R2 、R6 は、一般式(2)と同義である。R3 、R4 は、各々独立に、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルもしくはアリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表す。中でも、水素原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルもしくはアリールスルホニル基が好ましく、水素原子、芳香族基、複素環基が特に好ましい。

[0073]

一般式(5)で説明した各基は更に置換基を有していても良い。これらの各基が更に置換 まを有する場合、該置換基としては、一般式(2)で説明した置換基、G、R₁ 、R₂ で例示した基やイオン性親水性基が挙げられる。

ここで、本明細書中で用いられるハメットの置換基定数 $\sigma_{\rm p}$ 値について説明する。ハメット則はベンゼン誘導体の反応または平衡に及ぼす置換基の影響を定量的に論ずるために 1935年に L. P. Hammett により提唱された経験則であるが、これは今日広く妥当性が認められている。ハメット則に求められた置換基定数には $\sigma_{\rm p}$ 値と $\sigma_{\rm m}$ 値があり、これらの値は多くの一般的な成書に見出すことができるが、例えば、 J. A.

Dean編、「Lange's Handbook of Chemistry」第 12版、1979年(Mc Graw-Hill)や「化学の領域」増刊、122号、 $96\sim103$ 頁、1979年(南光堂)に詳しい。尚、本発明において各置換基をハメットの置換基定数 $\sigma_{\rm P}$ により限定したり、説明したりするが、これは上記の成書で見出せる、文献既知の値がある置換基にのみ限定されるという意味ではなく、その値が文献未知であってもハメット則に基づいて測定した場合にその範囲内に包まれるであろう置換基をも含むことはいうまでもない。また、本発明の一般式(1)または(2)の中には、ベンゼン誘導体ではないものも含まれるが、置換基の電子効果を示す尺度として、置換位置に関係なく $\sigma_{\rm P}$ 値を使用する。本発明において、 $\sigma_{\rm P}$ 値をこのような意味で使用する。

[0074]

ハメット置換基定数σρ 値が 0.60以上の電子吸引性基としては、シアノ基、ニトロ基、アルキルスルホニル基(例えばメタンスルホニル基、アリールスルホニル基(例えばベンゼンスルホニル基)を例として挙げることができる。

10

30

40

ハメットσ p 値が 0. 45以上の電子吸引性基としては、上記に加えアシル基(例えばアセチル基)、アルコキシカルボニル基(例えばドデシルオキシカルボニル基)、アリールオキシカルボニル基(例えば、m-クロロフェノキシカルボニル)、アルキルスルフィニル基(例えば、n-プロピルスルフィニル)、アリールスルフィニル基(例えばフェニルスルフィニル)、スルファモイル基(例えば、N-エチルスルファモイル、N, N-ジメチルスルファモイル)、ハロゲン化アルキル基(例えば、トリフロロメチル)を挙げることができる。

ハメット置換基定数 $\sigma_{\rm p}$ 値が 0. 3 0以上の電子吸引性基としては、上記に加え、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ)、カルバモイル基(例えば、N-エチルカルバモイル、N, N-ジブチルカルバモイル)、ハロゲン化アルコキシ基(例えば、トリフロロメチルオキシ)、ハロゲン化アリールオキシ基(例えば、ペンタフロロフェニルオキシ)、スルホニルオキシ基(例えばメチルスルホニルオキシ基)、ハロゲン化アルキルチオ基(例えば、ジフロロメチルチオ)、 2 つ以上の $\sigma_{\rm p}$ 値が $\sigma_{\rm p}$ 値が $\sigma_{\rm p}$ 0. 1 5以上の電子吸引性基で置換されたアリール基(例えば、 $\sigma_{\rm p}$ 2 の以上のフェニル、ペンタクロロフェニル)、およびヘテロ環(例えば、 $\sigma_{\rm p}$ 2 ーベングオキサゾリル、 $\sigma_{\rm p}$ 2 ーベングイミダゾリル)を挙げることができる。

 σ_{P} 値が 0.20以上の電子吸引性基の具体例としては、上記に加え、ハロゲン原子などが挙げられる。

[0075]

前記一般式(3)で表されるアゾ染料として特に好ましい置換基の組み合わせは、R s およびR s として好ましくは、水素原子、アルキル基、アリール基、複素環基、スルホニル基、アシル基であり、さらに好ましくは水素原子、アリール基、複素環基、スルホニル基であり、最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。ただし、R s およびR s が共に水素原子であることは無い。

Gとして、好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシル基、アミノ基、アシルアミノ基であり、さらに好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、アシルアミノ基であり、もっとも好ましくは水素原子、アミノ基、アシルアミノ基である。Aのうち、好ましくはピラゾール環、イミダゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環であり、さらにはピラゾール環、イソチアゾール環であり、最も好ましくはピラゾール環である。

 B_1 および B_2 が、それぞれ= CR_1 -、- CR_2 =であり、 R_1 、 R_2 は、各々好ましくは水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシル基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基であり、さらに好ましくは水素原子、アルキル基、カルボキシル基、シアノ基、カルバモイル基である。

[0076]

尚、前記アゾ染料の好ましい置換基の組み合わせについては、種々の置換基の少なくとも 1つが前記の好ましい基である化合物が好ましく、より多くの種々の置換基が前記好まし い基である化合物がより好ましく、全ての置換基が前記好ましい基である化合物が最も好ましい。

[0077]

前記アゾ染料の具体例を以下に示すが、本発明に用いられるアゾ染料は、下記の例に限定されるものではなく、またカルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジウムイオン、テトラメチルホスホニウム)が含まれる。

[0078]

【表1】

A-N=N-B-N=N-C

【0079】 【表2】

HO₃S

【0080】 【表3】

\$O₃H

A-N=N-B-N=N-C

Α

В

С

$$H_3C$$
 CO_2NH_2 H N SO_3H SO_3H 20

$$H_3C$$
 CN
 H
 N
 CO_2H
 CO_2H

(bc-4)
$$H_3C$$
 CO_2CH_3 CO_3P

$$H_3C$$
 H_3C
 H_3C

$$CO_2H$$
 H_3C
 CH_3
 H
 SO_3H
 HO_3S
 HO_3S

【0081】 【表4】

$$A-N=N-B-N=N-C$$

В С (bd-1) H₃C SO₃H HO₃S HN SO₃H 10 SO₃H (bd-2) CN H₃C HN SO₃H CN (bd-3) H₃C 20 HN SO₃H SO₃H H₃C CN (bd-4) SO₃H HN HO₃S 30 (bd-5) H₃C CN HN ï CH₃ SO₃H ,⊂SO₃H ,CN H₃C (bd-6)

HN

SO₃H

SO₃H

N C₂H₅ 【0082】 【表5】

$$A-N=N-B-N=N-C$$

Α

В

(be-1) HO₃S — S

$$C$$
 H_3C
 C
 H
 H
 SO_3H

(be-2)
$$HO_3S$$
 \longrightarrow S S S

$$H_3C$$
 CN
 NH
 HN
 SO_3H
 20

【0083】 【表6】

20

30

40

A-N=N-B-N=N-C

В

C

(bf-1)

$$H_2N$$
 N
 C_2H_5

(bf-2) H

$$HO_2C$$
 HO_2C
 CN

(bf-3)

(bf-4)

[0084]

前記一般式(1)、(2)、(3)、(5)で表されるアゾ染料(a染料)は、ジアゾ成分とカプラーとのカップリング反応によって合成することができる。主たる合成法としては、特願2002-113460に記載の方法により合成できる。

[0085]

 λ m a x が 3 5 0 n m から 5 0 0 n m にある染料は後述のイエロー色素及び黄色顔料が好ましく用いられる。

[0086]

本発明のブラックインク組成物は、「ブラック染料 (a b)」 [前記1)の (a) に記載のb染料、一般式 (1) で表されるa染料]を好ましくは、 $0.2\sim20$ 質量%含有し、より好ましくは、 $0.5\sim15$ 質量%含有する。

[0087]

本発明のブラックインク組成物は、上記ブラック染料 (a b) の少なくとも1種を水性媒体中に溶解および/または分散してなるインク組成物であることを特徴としている。

[0088]

本発明の前記ブラック染料(a b)(好ましくは前記 a 染料)は実質的に水溶性又は水分散性のものである。特に本発明のブラック染料を含むインク組成物は染料が水溶性のものであって、溶液タイプのインク組成物であることが好ましい。具体的には20℃における染料の水への溶解度は2質量%上であることが好ましく、より好ましくは5質量%以上である。また、本発明で使用する上記染料は、20℃における染料の水への溶解度が2質量%以上であるものが好ましい。

[0089]

また、二種以上のインク組成物を併用する場合、インク組成物中に含まれる染料は、単独であっても混合物であってもよい。混合物の場合、本発明のインク組成物において、該本発明のブラック染料(ab)を少なくとも10質量%以上含有していることが好ましい。

[0090]

また、二種以上のインク組成物を作製する際には、一方を薄いライト系のインク、一方を 濃いインクとすることができるが、本発明では、このようなインクのつくり分けをするこ とも可能であるし、ほとんど濃度が同じインク組成物を作製することも可能である。

[0091]

ブラック染料 (a b) 以外の使用可能な染料としては、トリアリールメタン染料、アントラキノン染料、アントラピリドン染料、アゾメチン染料、アブ染料、シアニン染料、メロシアニン染料、オキソノール染料等当該分野で公知の染料を単独または組合せ(好ましくはブラック染料となるように組合せ)て使用することが可能である。中でも特にアゾ染料が好ましい。又、黒の顔料を併用することも可能である。この例としてはカーボンブラック等が好ましく使用される。

[0092]

〈マゼンタインク〉

本発明における上記一般式(M-I)で表される着色剤について説明する。 一般式(1)において、 A^{-1} は5員複素環基を表す。

 B^1 および B^2 は各々= CR^1 -、- CR^2 =を表すか、あるいはいずれか一方が窒素原子、他方が= CR^1 -または- CR^2 =を表す。 R^5 および R^6 は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

[0093]

G¹、R¹およびR²は各々独立して、水素原子または置換基を示し、該置換基は、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオンカルボニルアミノ基、アルキルスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニル基、複素環スルホニル基、アリールスルホニル基、複素環スルホニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、複素環スルホニル基、アルキルスルフィニル基、スルファモイル基、またはスルホ基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

R¹とR⁵、あるいはR⁵とR⁵が結合して5~6員環を形成しても良い。

10

20

20

40

[0094]

前記一般式(M-1)の染料について更に詳細に説明する。

一般式(M-1)において、A¹は5員複素環基を表す。該複素環のヘテロ原子の例には、N、O、およびSを挙げることができる。好ましくは含窒素5員複素環であり、複素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。好ましい複素環の例には、ピラゾール環、イミダゾール環、チアゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環、ベングオキサゾール環、ベングイソチアゾール環を挙げる事ができる。各複素環基は更に置換基を有していても良い。中でも下記一般式(a)から(f)で表されるピラゾール環、イミダゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベングチアゾール環が好ましい。

[0095]

【化11】

$$\begin{array}{c}
\text{(c)} \\
\text{N-N} \\
\text{S-N}
\end{array}$$

(e)
$$R^{14}$$
 R^{15} R^{18} R^{19} R^{19} R^{10} R^{10} R^{10} R^{10} R^{10} R^{10} R^{10}

[0096]

上記一般式(a)から(f)において、 R^7 から R^2 0は一般式(M-I)における G^1 、 R^1 、 R^2 と同じ置換基を表す。

一般式(a)から(f)のうち、好ましいのは一般式(a)、(b)で表されるピラゾール環、イソチアゾール環であり、最も好ましいのは一般式(a)で表されるピラゾール環である。

一般式(M-I)において、 B^1 および B^2 は各々= CR^1 -および $-CR^2$ =を表すか、あるいはいずれか一方が窒素原子、他方が= CR^1 -または $-CR^2$ =を表すが、各々= CR^1 -、 $-CR^2$ =を表すものがより好ましい。

R ⁶ およびR ⁶ は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

R⁵、R⁶は好ましくは、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルスルホニル基またはアリールスルホニル基を挙げる事ができる。さらに好ましくは水素

原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルスルホニル基またはアリールスルホニル 基である。最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。該各置換基の水素 原子は置換されていても良い。ただし、R⁵およびR⁶が同時に水素原子であることはな い。

[0097]

G¹、R¹およびR²は各々独立して、水素原子または置換基を示し、該置換基は、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、ドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオールアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルを表でリールスルホニルを表でリールスルホニルを表でリールスルホニルを表でリールスルホニルを表でリールスルホニルを表でリールスルホニルを表でリールスルホニルを表でリールスルホニルを表でリールスルホニルを表でリールスルホニルを表でリールスルホニルを表で表でいても良い。

G¹としては水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、複素環オキシ基、アミノ基(アルキルアミノ基、アリールアミノ基、複素環アミノ基を含む)、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキル及びアリールチオ基、または複素環チオ基が好ましく、更に好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、アミノ基またはアシルアミノ基であり、中でも水素原子、アミノ基(好ましくは、アニリノ基)、またはアシルアミノ基が最も好ましい。該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

[0098]

R¹、R²として好ましいものは、水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、カルバモイル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、シアノ基を挙げる事ができる。該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

R¹とR⁵、あるいはR⁵とR⁵が結合して5~6員環を形成しても良い。

 A^1 が置換基を有する場合、または R^1 、 R^2 、 R^5 、 R^6 または G^1 の置換基が更に置換基を有する場合の置換基としては、上記 G^1 、 R^1 、 R^2 で挙げた置換基を挙げる事ができる。

本発明の一般式(M-I)の染料が水溶性染料である場合には、 A^1 、 R^1 、 R^2 、 R^5 、 R^6 、 G^1 上のいずれかの位置に置換基としてさらにイオン性親水性基を有することが好ましい。置換基としてのイオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジウムイオン、テトラメチルホスホニウム)が含まれる。

[0099]

本明細書において使用される用語(置換基)について説明する。これら用語は一般式(M-I)及び後述の一般式(M-Ia)における異なる符号間であっても共通である。

[0100]

ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子および臭素原子が挙げられる。

[0101]

脂肪族基はアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アラルキル基および置換アラルキル基を意味する。本明細書で、「置換アルキル基」等に用いる「置換」とは、「アルキル基」等に存在する水素原子が上記 G^1 、 R^2 で挙げた置換基等で置換されていることを示す。

脂肪族基は分岐を有していてもよく、また環を形成していてもよい。脂肪族基の炭素原子数は1~20であることが好ましく、1~16であることがさらに好ましい。アラルキル基および置換アラルキル基のアリール部分はフェニル基またはナフチル基であることが好ましく、フェニル基が特に好ましい。脂肪族基の例には、メチル基、エチル基、ブチル基、イソプロピル基、tープチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシエチル基、シアノエチル基、トリフルオロメチル基、3-スルホプロピル基、4-スルホブチル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、2-フェネチル基、ビニル基、およびアリル基を挙げることができる。

[0102]

芳香族基はアリール基および置換アリール基を意味する。アリール基は、フェニル基またはナフチル基であることが好ましく、フェニル基が特に好ましい。芳香族基の炭素原子数は6~20であることが好ましく、6~16がさらに好ましい。

芳香族基の例には、フェニル基、pートリル基、pーメトキシフェニル基、oークロロフェニル基およびmー(3-スルホプロピルアミノ)フェニル基が含まれる。

[0103]

複素環基には、置換複素環基が含まれる。複素環基は、複素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。前記複素環基としては、5 員または6 員環の複素環基が好ましい。前記置換複素環基の置換基の例には、脂肪族基、ハロゲン原子、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、アシル基、アシルアミノ基、スルファモイル基、カルバモイル基、イオン性親水性基などが含まれる。前記複素環基の例には、2 ーピリジル基、2 ーチエニル基、2 ーチアゾリル基、2 ーベンゾオキサゾリル基および2 ーフリル基が含まれる。

[0104]

カルバモイル基には、置換カルバモイル基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記カルバモイル基の例には、メチルカルバモイル基およびジメチルカルバモイル基が含まれる。

[0105]

アルコキシカルボニル基には、置換アルコキシカルボニル基が含まれる。前記アルコキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシカルボニル基の例には、メトキシカルボニル基およびエトキシカルボニル基が含まれる。

[0106]

アリールオキシカルボニル基には、置換アリールオキシカルボニル基が含まれる。前記アリールオキシカルボニル基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシカルボニル基の例には、フェノキシカルボニル基が含まれる。

[0107]

複素環オキシカルボニル基には、置換複素環オキシカルボニル基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環オキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~20の複素環オキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環オキシカルボニル基の例には、2-ピリジルオキシカルボニル基が含まれる。

アシル基には、置換アシル基が含まれる。前記アシル基としては、炭素原子数が1~20 のアシル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アシル 基の例には、アセチル基およびベンゾイル基が含まれる。

[0108]

30

アルコキシ基には、置換アルコキシ基が含まれる。前記アルコキシ基としては、炭素原子数が $1\sim20$ のアルコキシ基が好ましい。前記置換基の例には、アルコキシ基、ヒドロキシル基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシ基の例には、メトキシ基、エトキシ基、イソプロポキシ基、メトキシエトキシ基、ヒドロキシエトキシ基および3-カルボキシプロポキシ基が含まれる。

[0109]

アリールオキシ基には、置換アリールオキシ基が含まれる。前記アリールオキシ基としては、炭素原子数が6~20のアリールオキシ基が好ましい。前記置換基の例には、アルコキシ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシ基の例には、フェノキシ基、pーメトキシフェノキシ基およびoーメトキシフェノキシ基が含まれる。

[0110]

複素環オキシ基には、置換複素環オキシ基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環オキシ基としては、炭素原子数が2~20の複素環オキシ基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基、アルコキシ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記複素環オキシ基の例には、3-ピリジルオキシ基、3-チェニルオキシ基が含まれる。

[0111]

シリルオキシ基としては、炭素原子数が $1\sim20$ の脂肪族基、芳香族基が置換したシリルオキシ基が好ましい。前記シリルオキシ基の例には、トリメチルシリルオキシ、ジフェニルメチルシリルオキシが含まれる。

[0112]

アシルオキシ基には、置換アシルオキシ基が含まれる。前記アシルオキシ基としては、炭素原子数 $1\sim20$ のアシルオキシ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アシルオキシ基の例には、アセトキシ基およびベンゾイルオキシ基が含まれる。

[0113]

カルバモイルオキシ基には、置換カルバモイルオキシ基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記カルバモイルオキシ基の例には、Nーメチルカルバモイルオキシ基が含まれる。

[0114]

アルコキシカルボニルオキシ基には、置換アルコキシカルボニルオキシ基が含まれる。前記アルコキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニルオキシ基が好ましい。前記アルコキシカルボニルオキシ基の例には、メトキシカルボニルオキシ基、イソプロポキシカルボニルオキシ基が含まれる。

[0115]

アリールオキシカルボニルオキシ基には、置換アリールオキシカルボニルオキシ基が含まれる。前記アリールオキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニルオキシ基が好ましい。前記アリールオキシカルボニルオキシ基の例には、フェノキシカルボニルオキシ基が含まれる。

[0116]

アミノ基には、置換アミノ基が含まれる。該置換基としてはアルキル基、アリール基または複素環基が含まれ、アルキル基、アリール基および複素環基はさらに置換基を有していてもよい。アルキルアミノ基には、置換アルキルアミノ基が含まれる。アルキルアミノ基としては、炭素原子数1~20のアルキルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルキルアミノ基の例には、メチルアミノ基およびジェチルアミノ基が含まれる。

アリールアミノ基には、置換アリールアミノ基が含まれる。前記アリールアミノ基としては、炭素原子数が6~20のアリールアミノ基が好ましい。前記置換基の例としては、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリールアミノ基の例としては、フェニルアミノ基および2-クロロフェニルアミノ基が含まれる。

10

20

30

複素環アミノ基には、置換複素環アミノ基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で 記載の複素環が挙げられる。前記複素環アミノ基としては、炭素数2~20個の複素環ア ミノ基が好ましい。前記置換基の例としては、アルキル基、ハロゲン原子、およびイオン 性親水性基が含まれる。

[0117]

アシルアミノ基には、置換アシルアミノ基が含まれる。前記アシルアミノ基としては、炭素原子数が2~20のアシルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アシルアミノ基の例には、アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、N-フェニルアセチルアミノおよび3,5-ジスルホベンゾイルアミノ基が含まれる。

[0118]

ウレイド基には、置換ウレイド基が含まれる。前記ウレイド基としては、炭素原子数が1~20のウレイド基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基およびアリール基が含まれる。前記ウレイド基の例には、3ーメチルウレイド基、3,3ージメチルウレイド基および3ーフェニルウレイド基が含まれる。

[0119]

スルファモイルアミノ基には、置換スルファモイルアミノ基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記スルファモイルアミノ基の例には、N, Nージプロピルスルファモイルアミノ基が含まれる。

[0120]

アルコキシカルボニルアミノ基には、置換アルコキシカルボニルアミノ基が含まれる。前 記アルコキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニ ルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルコ キシカルボニルアミノ基の例には、エトキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0121]

アリールオキシカルボニルアミノ基には、置換アリールオキシカルボニルアミノ基が含まれる。前記アリールオキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が 7~20のアリールオキシカルボニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシカルボニルアミノ基の例には、フェノキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0122]

アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基には、それぞれ置換アルキルスルホニルアミノ基及び置換アリールスルホニルアミノ基が含まれる。前記アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~20のアルキルスルホニルアミノ基及び炭素原子数が7~20のアリールスルホニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基の例には、メチルスルホニルアミノ基、Nーフェニルーメチルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、および3ーカルボキシフェニルスルホニルアミノ基が含まれる。

[0123]

複素環スルホニルアミノ基には、置換複素環スルホニルアミノ基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環スルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~12の複素環スルホニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環スルホニルアミノ基の例には、2-チエニルスルホニルアミノ基、3-ピリジルスルホニルアミノ基が含まれる。

[0124]

アルキルチオ基、アリールチオ基及び複素環チオ基には、それぞれ置換アルキルチオ基、 置換アリールチオ基及び置換複素環チオ基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で 記載の複素環が挙げられる。前記アルキルチオ基、アリールチオ基及び複素環チオ基とし ては、炭素原子数が1から20のものが好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性 10

20

30

20

30

40

基が含まれる。前記アルキルチオ基、アリールチオ基及び複素環チオ基の例には、メチルチオ基、フェニルチオ基、2-ピリジルチオ基が含まれる。

[0125]

アルキルスルホニル基およびアリールスルホニル基には、置換アルキルスルホニル基および置換アリールスルホニル基が含まれる。アルキルスルホニル基およびアリールスルホニル基の例としては、それぞれメチルスルホニル基およびフェニルスルホニル基をあげる事ができる。

[0126]

複素環スルホニル基には、置換複素環スルホニル基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環スルホニル基としては、炭素原子数が1~20の複素環スルホニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環スルホニル基の例には、2-チエニルスルホニル基、3-ピリジルスルホニル基が含まれる。

アルキルスルフィニル基およびアリールスルフィニル基には、それぞれ置換アルキルスルフィニル基および置換アリールスルフィニル基が含まれる。アルキルスルフィニル基およびアリールスルフィニル基の例としては、それぞれメチルスルフィニル基およびフェニルスルフィニル基をあげる事ができる。

[0127]

複素環スルフィニル基には、置換複素環スルフィニル基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環スルフィニル基としては、炭素原子数が1~20の複素環スルフィニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環スルフィニル基の例には、4-ピリジルスルフィニル基が含まれる。

[0128]

スルファモイル基には、置換スルファモイル基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記スルファモイル基の例には、ジメチルスルファモイル基およびジー(2-ヒドロキシエチル)スルファモイル基が含まれる。

[0129]

本発明において、特に好ましい構造は、下記一般式 (M-Ia) で表されるものである。一般式 (M-Ia)

[0130]

【化12】

[0131]

式中、R¹、R²、R⁵およびR⁶は一般式 (M-I) と同義である。

R ³およびR ⁴は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表す。中でも水素原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルスルホニル基、またはアリールスルホニル基が好ましく、水素原子、芳香族基、または複素環基が特に好ましい

[0132]

 Z^1 はハメットの置換基定数 σ p値が 0. 2 0以上の電子吸引性基を表す。 Z^1 は σ p 0 0. Z^1 0 Z^2 0

 Z^2 は水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基もしくは複素環基を表す。 Z^2 は好ましくは脂肪族基であり、更に好ましくは炭素数 $1\sim6$ のアルキル基である。

Qは水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基もしくは複素環基を表す。中でもQは5~8員環を形成するのに必要な非金属原子群からなる基が好ましい。前記5~8員環は置換されていてもよいし、飽和環であっても不飽和結合を有していてもよい。その中でも特に芳香族基、複素環基が好ましい。好ましい非金属原子としては、窒素原子、酸素原子、イオウ原子または炭素原子が挙げられる。そのような環構造の具体例としては、例えばベンゼン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環、シクロヘプタン環、シクロオクタン環、シクロペンタン環、ピリジン環、ピリミジン環、ピラジン環、ピリダジン環、トリアジン環、イミダゾール環、ベンゾイミダゾール環、オキサゾール環、ベンゾオキサゾール環、チアゾール環、ベンゾチアゾール環、オキサン環、スルホラン環およびチアン環等が挙げられる。

[0133]

一般式(M-Ia)で説明した各置換基の水素原子は置換されていても良い。該置換基としては、一般式(M-I)で説明した置換基、 G^1 、 R^1 、 R^2 で例示した基やイオン性親水性基が挙げられる。

[0134]

ハメット置換基定数 σ p 値が 0.60以上の電子吸引性基としては、シアノ基、ニトロ基、アルキルスルホニル基(例えばメチルスルホニル基、アリールスルホニル基(例えばフェニルスルホニル基)を例として挙げることができる。

ハメットσ p値が 0. 4 5以上の電子吸引性基としては、上記に加えアシル基(例えばアセチル基)、アルコキシカルボニル基(例えばドデシルオキシカルボニル基)、アリールオキシカルボニル基(例えば、m-クロロフェノキシカルボニル)、アルキルスルフィニル基(例えば、n-プロピルスルフィニル)、アリールスルフィニル基(例えばフェニルスルフィニル)、スルファモイル基(例えば、N-エチルスルファモイル、N, N-ジメ

チルスルファモイル)、ハロゲン化アルキル基(例えば、トリフロロメチル)を挙げることができる。

ハメット置換基定数 σ p 値が 0. 3 0以上の電子吸引性基としては、上記に加え、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ)、カルバモイル基(例えば、Nーエチルカルバモイル、N, Nージブチルカルバモイル)、ハロゲン化アルコキシ基(例えば、トリフロロメチルオキシ)、ハロゲン化アリールオキシ基(例えば、ペンタフロロフェニルオキシ)、スルホニルオキシ基(例えばメチルスルホニルオキシ基)、ハロゲン化アルキルチオ基(例えば、ジフロロメチルチオ)、2 つ以上の σ p 値が 0. 1 5以上の電子吸引性基で置換されたアリール基(例えば、2, 4 -ジニトロフェニル、ペンタクロロフェニル)、およびヘテロ環(例えば、2 -ベンゾオキサゾリル、2 -ベンゾチアゾリル、1 -フェニルー2 -ベンゾイミダゾリル)を挙げることができる。

 σ p 値が 0. 2 0 以上の電子吸引性基の具体例としては、上記に加え、ハロゲン原子などが挙げられる。

[0135]

前記一般式(M-I)で表されるアゾ染料として特に好ましい置換基の組み合わせは、R 『およびR 『として好ましくは、水素原子、アルキル基、アリール基、複素環基、スルホニル基、アシル基であり、さらに好ましくは水素原子、アリール基、複素環基、スルホニル基であり、最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。ただし、R 『およびR 『が共に水素原子であることは無い。

G¹として好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシル基、アミノ な 基、アシルアミノ基であり、さらに好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、アシルアミノ基であり、もっとも好ましくは水素原子、アミノ基、アシルアミノ基である。 A¹のうち、好ましくはピラゾール環、イミダゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環であり、さらにはピラゾール環、イソチアゾール環であり、最も好ましくはピラゾール環である。

B¹およびB²がそれぞれ=CR¹ー、一CR²=であり、R¹、R²は各々好ましくは水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシル基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基であり、さらに好ましくは水素原子、アルキル基、カルボキシル基、シアノ基、カルバモイル基である。

[0136]

尚、前記一般式(M-I)で表される化合物の好ましい置換基の組み合わせについては、種々の置換基の少なくとも1つが前記の好ましい基である化合物が好ましく、より多くの種々の置換基が前記好ましい基である化合物がより好ましく、全ての置換基が前記好ましい基である化合物が最も好ましい。

[0137]

前記一般式(M-I)で表される化合物(アゾ染料)の具体例を以下に示すが、本発明に用いられるアゾ染料は、下記の例に限定されるものではない。

[0138]

【表7】

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

染料	R _i	R ₂	R ₃	10
a-1	-	C ₈ H ₁₇	C _B H ₁₇	
a-2	S CI	C ₈ H ₁₇	CH_3 CH_3 CH_3	20
a-3	S CI	CH_3 CH_3 CH_3	——————————————————————————————————————	
a-4	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	OC ₈ H ₁₇	-C ₈ H ₁₇	30
a-5	NO ₂	CH ₃	CH ₃	

【0139】 【表8】

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_2
 R_3
 R_3

	· R ₂			
染料	R _i	R ₂	· R ₃	10
a-6	SO ₂ NH-(CH ₂)-0	—€Усн₃	-€	10
· a-7	$C_{8}H_{17}$ $C_{8}H_{17}$ $C_{8}H_{17}$ $C_{8}H_{17}$	CH ₃ CH ₃	-СН3	
a-8	S NHCOCH-O-	-C ₈ H ₁₇	-C ₈ H ₁₇	20
a-9	$(n)C_8H_{17}O$ $NHSO_2$ $C_8H_{17}(t)$	CH ₃	C ₈ H ₁₇ (t)	
a-10	→ S CI	OC,12H25	OC ₁₂ H ₂₅	30

【0140】 【表9】

染料	R ₁	R₂	R ₃	R ₄	10
a-11	+	SO ₂ Nta	——СH3	→SO ₃ Na	
a-12	—	S COOH	–∕∑–so₃κ	_€	
a-13	CI_	S N SO_3K $(4,5-mix)$	{so₃κ	Соон	20
a-14	+	SO ₃ Na	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃	
a−15	+	-\sum_N So₃K	CH ₃ SO ₃ K CH ₃	CH ₃ SO ₃ K CH ₃	30
a-16	+	√s CI	CH ₃ -CH ₂ -CH ₃ N(CH ₂ CO ₂ H) ₂	CH ₃ CH ₂ CH ₂ N(CH ₂ CO ₂ H) ₂	
a-17	+ ·	SO ₃ Na	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃	. 40
0141	. 1				

【0141】 【表10】

$$R_{1}$$
 R_{1}
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
 R_{2}
 R_{3}

 染料	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	. 10
a-18	~°∑)	-s N	СН ₃ СН ₃	CH ₃ CH ₃	
a-19	√s CI CI	−SO₂CH₃	CH ₃ CH ₃	сн₃	. 20
a-20	$\stackrel{s}{\prec_{N}}$	-COCH3	C ₈ H ₁₇ (t)	C ₈ H ₁₇ (t)	
a-21	√ _N CI	−SO₂CH₃	H ₃ C CH ₃	C ₈ H ₁₇ (t)	
a-22	~s ~	н	CH ₃	CH ₃	30
a-23	$\stackrel{s}{\underset{N}{\longleftarrow}}$	Н	CH ₃	CH₃	
a-24	$\stackrel{\hspace{0.1cm}\scriptscriptstyle\$}{\overset{\hspace{0.1cm}\scriptscriptstyle\$}{\sim}}$	н	CH ₃	CH ³	
a−25	$\stackrel{\circ}{\prec_{\scriptscriptstyle N}}$	$\stackrel{\circ}{\prec_{N}}$	CH ₃	CH ₃ CH ₃	40

【0142】【表11】

	R,	45-	64, 64, 64, 64, 64, 64, 64, 64, 64, 64,	. нэ Сн,	000 12 H25	C ₈ H ₁₇ C ₈ H ₁₇ (t)	£ ← ← ← ← ← ← ← ← ← ← ← ← ← ← ← ← ← ← ←	10
N. N=N H ₃ C H ₃ C H ₃	R ₂	S SONH (CH2) O CN	S SO2NH (CH2)3-0	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	O.H. DOM		SO ₂ NHCH ₂ CH SO ₂ NHCH ₂ CH	20
`	27						C2H5 C4H5 C4H9	30
【0143】 【表12】	张	a-26	a-27 - S SO2NH + CH2	a-28	a-29	a-30	a-31 SO ₂ NHCH ₂ CH	40

	10
S SO ₂ NH COOH (5, 6-mix) COOH (5, 6-mix) COOH (5, 6-mix) COOH	20
	30
a-32	40

【0144】 【表13】

	ď		Sos 45	n ^c os + cos		CH ₃ CH ₃ CH ₃	
κ, κ, , , , , , , , , , , , , , , , , ,	ď		Soy to the state of the state o	n'eos-	CH ₃ CH ₄ CH ₄ CH ₄ CH ₄ N(CH ₂ COOH) ₂	CH ₃ CH ₃	10
NO N		We'os N		S So ₂ U	S S S S	SogK	20
~ ~	A	an _e os	SO ₂ NH-COOK	. So₃Li	SO ₂ N ₂ OS		30
【0145】 【表14】	禁	3-36 × S	a-37	a-38	39 S	s-40 %	40

	R.	£\$	coch,	+ 00	so ₂ cH ₃	C ₈ H ₁₇	SH3 CH3	
	В,	7.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4.4	C ₈ H ₁₇ (t)	CF.	₹\ ₹	÷	SH,	10
	ຜຶ	so,ch,	Sylvania Sylvania	ō ∞	ω _χ z	ಕ್ಕೆ ೮ ೮=0	. Y	
R N R	, R	CONH,	I	x	I	CONH	I	20
A	д,	Ŧ	COOEt	CONH,	Ι	I	o f	
E Z	R,	z	Ť	E Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	المراجعة موادعة	ON ID		30
,	R,	Ö	ធ្ល	so ₂ oH ₃	S	g	Z O	
	a.	£	+	z	+	+	+	40
【0146】 【表15】	茶茶	a-41	a-42	a-43	a-44	a-45	a-46	

	R	. — C ₆ H ₁₇	£ \$ 5	₹ \	CH, SO, LA	SO ₃ Na	
Z Z	Ŗ	C ₈ H,7	£ 4.5	-C ₈ H ₁₇	CH ³ COH ³	SO ₃ Na	10
S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2	r	x	I	I	Ι	
A NO	R	N O	N N	CONH2	r	CO	20
	ጽ	cH	CH ³	сн°	r O	Ι	
	R,	СН³	он³	oH,	CH,	сн,	30
1 4 7 1	茶粒	b-1	b-2	6-3	- - - 4	p-5	

【0147】 【表16】

	R ₆	CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₄ CH ₂ CO ₂ N) ₂	C ₆ H ₁₇	eN _c OS –		10
	Rs	CH ₃ CH ₄ CH ₂ CH ₃	£ \$ £	SO ₃ Na		
S N=N N=N N=N N=N N=N N=N	R.	w Yz	S z z	SO ₂ CH ₃		20
w z	R ₃	I	x	Ι		30
	R,	CH ₃	, HO	I		
	a.	СН	, H	OH,	·	40
【0148】 【表17】	张	9-q	6-d	9 - 9		40

	R	C ₈ H ₁ ,	Xeos-	Xcos-	. — C ₈ H ₁₇	C ₆ H ₁ ,(t)	
	œ	C ₈ H ₁ (t)	×cos-K	X°os²K	GH, CH,	64 64 64	10
N=N N=N H-N H-N B _s	p r	I	I	SO ₃ K	SOS NATION OF THE PROPERTY OF	S NHSO ₂ OC ₆ H ₁₇ (n)	20
r z z	R ₃	N O	CONH	I	Ι	Ι	30
	R,	CH,	I	ų ų	ch,	Ι	
	α.	- SCH3	\Diamond	×°SO³K	- CH		40
【0149】 【表18】	张	-5	6-2	0-3	c-4	က ၂	

	ឌឺ	×°os-	£ 45	ch soyk	C ₆ H ₁ ,	SH's	
	R _s .	×°os-	15 P	ch so, k	-C ₉ H ₁₇	(n) H ^o (n)	10
N=N N=N H-N H-N H ⁵	R,	I	I	ω _χ z	T		20
Z Z Z	ų	N O	N O	I	CONH2	±	30
	R,	CH3	ѓо	x	сн³	CH,	
	ď	Μ	₩ ©	Me	P,	ę	40
【0150】 【表19】	茶	<u>-</u> P	d-2	q-3	4-4	d-5	

[0151]

本発明のマゼンタインク組成物は、前記M-1のアゾ染料の少なくとも1種を、水性媒体中に溶解および/または分散してなり、アゾ染料を好ましくは、 $0.2\sim20$ 質量%含有し、より好ましくは、 $0.5\sim15$ 質量%含有する。

[0152]

本発明に用いられる前記M-1アゾ染料は、実質的に水溶性のものである。実質的に水溶性とは、20 $\mathbb C$ の水に 2 $\mathbb C$ $\mathbb C$

20

30

40

また、マゼンタインク組成物には、前記M-1アゾ染料とともに他のマゼンタ色素を併用しうる。

併用しうるマゼンタ色素としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ色素(本発明の一般式(MーI)以外);例えばカップリング成分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類を有するアゾメチン色素;例えばアリーリデン色素、スチリル色素、メロシアニン色素、オキソノール色素のようなメチン色素;ジフェニルメタン色素、トリフェニルメタン色素、キサンテン色素のようなカルボニウム色素、例えばジオキサジン色素等のような縮合多環系色素等を挙げることができる。これらの色素は、クロモフォアの一部が解離して初めてマゼンタを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0153]

〈シアンインク〉

本発明のシアンインクとしての着色剤は、オゾン等の酸化性ガスとの反応性を下げる等の目的のために、フタロシアニン骨格に電子求引性基を導入して酸化電位を1.0V(vsSCE)よりも貴とすることが望ましい。酸化電位は貴であるほど好ましく、酸化電位が1.1V(vsSCE)よりも貴であるものがより好ましく、1.2V(vsSCE)より貴であるものが最も好ましい。

[0154]

酸化電位の値(Eox)は当業者が容易に測定することができる。この方法に関しては、例えばP. Delahay著"New InstrumentalMethods in Electrochemistry"(1954年 Interscience Publishers社刊)やA. J. Bard他著"Electrochemical Methods"(1980年 JohnWiley & Sons社刊)、藤嶋昭他著"電気化学測定法"(1984年 技報堂出版社刊)に記載されている。

[0155]

具体的に酸化電位は、過塩素酸ナトリウムや過塩素酸テトラプロピルアンモニウムといった支持電解質を含むジメチルホルムアミドやアセトニトリルのような溶媒中に、被験試料を $1\times10^{-4}\sim1\times10^{-6}$ モル/リットル溶解して、サイクリックボルタンメトリーや直流ポーラログラフィーを用いてSCE(飽和カロメル電極)に対する値として測定する。この値は、液間電位差や試料溶液の液抵抗などの影響で、数10ミルボルト程度偏位することがあるが、標準試料(例えばハイドロキノン)を入れて電位の再現性を保証することができる。

なお、電位を一義的に規定する為、本発明では、 $0.1moldm^3$ の過塩素酸テトラプロピルアンモニウムを支持電解質として含むジメチルホルムアミド中(染料の濃度は $0.01moldm^3$)で直流ポーラログラフィーにより測定した値(vsSCE)を染料の酸化電位とする。

[0156]

Eox の値は試料から電極への電子の移りやすさを表わし、その値が大きい(酸化電位が貴である)ほど試料から電極への電子の移りにくい、言い換えれば、酸化されにくいことを表す。化合物の構造との関連では、電子求引性基を導入することにより酸化電位はより費となり、電子供与性基を導入することにより酸化電位はより卑となる。本発明では、求電子剤であるオゾンとの反応性を下げるために、フタロシアニン骨格に電子求引性基を導入して酸化電位をより貴とすることが望ましい。従って、置換基の電子求引性や電子供与性の尺度であるハメットの置換基定数 σ p 値を用いれば、スルフィニル基、スルホニル基、スルファモイル基のように σ p 値が大きい置換基を導入することにより酸化電位をより

費とすることができると言える。

[0157]

本発明においては、特に前記一般式(C-I)で表されるフタロシアニン系色素を用いる ことが好ましい。

本発明に用いる一般式(C-I)の化合物について、詳細に説明する。

一般式(C-I)において、 X_1 、 X_2 、 X_3 および X_4 は、それぞれ独立に、-SO-Z、 $-SO_2-Z$ 、 $-SO_2NR_1R_2$ 、スルホ基、 $-CONR_1R_2$ 、または $-CO_2R_1$ を表す。これらの置換基の中でも、-SO-Z、 $-SO_2-Z$ 、 $-SO_2NR_1R_2$ および $-CONR_1R_2$ が好ましく、特に $-SO_2-Z$ および $-SO_2NR_1R_2$ が好ましく、 $-SO_2-Z$ が最も好ましい。ここで、その置換基数を表す $a_1\sim a_4$ のいずれかが 2以上の数を表す場合、 $X_1\sim X_4$ の内、複数存在するものは同一でも異なっていても良く、それぞれ独立に上記のいずれかの基を表す。また、 X_1 、 X_2 、 X_3 および X_4 は、それぞれ全く同じ置換基であってもよく、あるいは例えば X_1 、 X_2 、 X_3 および X_4 が全て $-SO_2-Z$ であり、かつ各 Zは異なるものを含む場合のように、同じ種類の置換基であるが部分的に互いに異なる置換基であってもよく、あるいは互いに異なる置換基を、例えば $-SO_2-Z$ と $-SO_2NR_1R_2$ を含んでいてもよい。

[0158]

上記 Z は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換の複素環基を表す。好ましくは、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換の複素環基であり、その中でも置換アルキル基、置換アリール基、または置換複素環基が最も好ましい。

上記R₁、R₂は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換の 複素環基を表す。なかでも、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、および置換もしくは無置換の複素環基が好ましく、その中でも水素原子、置換アルキル基、置換アリール基、または置換複素環基がさらに好ましい。但し、R₁、R₂がいずれも水素原子であることは好ましくない。

[0159]

R₁、R₂およびZが表す置換もしくは無置換のアルキル基としては、炭素原子数が $1\sim30$ のアルキル基が好ましい。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、分岐のアルキル基が好ましく、特に不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が特に好ましい。置換基の例としては、後述のZ、R₁、R₂、Y₁、Y₂、Y₃およびY₄が更に置換基を持つことが可能な場合の置換基と同じものが挙げられる。中でも水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、アミド基、スルホンアミド基が染料の会合性を高め堅牢性を向上させるので特に好ましい。この他、ハロゲン原子やイオン性親水性基を有していても良い。なお、アルキル基の炭素原子数は置換基の炭素原子を含まず、他の基についても同様である。

[0160]

R₁、R₂およびZが表す置換もしくは無置換のシクロアルキル基としては、炭素原子数が $5 \sim 30$ のシクロアルキル基が好ましい。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が特に好ましい。置換基の例としては、後述のZ、R₁、R₂、Y₁、Y₂、Y₃およびY₄が更に置換基を持つことが可能な場合の置換基と同じものが挙げられる。なかでも、水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、アミド基、およびスルホンアミド基が染料の会合性を高め堅牢性を向上させるので特に好ましい。この他、ハロゲン原子やイオン性親水性基を有していても良い

40

30

10

[0161]

50

R₁、R₂およびZが表す置換もしくは無置換のアルケニル基としては、炭素原子数が 2~30のアルケニル基が好ましい。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、分岐のアルケニル基が好ましく、特に不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が特に好ましい。置換基の例としては、後述の Z、R₁、R₂、Y₁、Y₂、Y₃および Y₄が更に置換基を持つことが可能な場合の置換基と同じものが挙げられる。なかでも、水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、アミド基、スルホンアミド基が染料の会合性を高め堅牢性を向上させるので特に好ましい。この他、ハロゲン原子やイオン性親水性基を有していてもよい。

[0162]

 R_1 、 R_2 およびZが表す置換もしくは無置換のTラルキル基としては、炭素原子数がT~30のTラルキル基が好ましい。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、分岐のTラルキル基が好ましく、特に不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が特に好ましい。置換基の例としては、後述のZ、 R_1 、 R_2 、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 および Y_4 が更に置換基を持つことが可能な場合の置換基と同じものが挙げられる。なかでも、水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、Tミド基、スルホンTミド基が染料の会合性を高め堅牢性を向上させるので特に好ましい。この他、T10 が以原子やイオン性親水性基を有していてもよい。

[0163]

R₁、R₂およびZが表す置換もしくは無置換のアリール基としては、炭素原子数が6~30のアリール基が好ましい。置換基の例としては、後述のZ、R₁、R₂、Y₁、Y₂、Y₃およびY₄が更に置換基を持つことが可能な場合の置換基と同じものが挙げられる。なかでも、染料の酸化電位を貴とし堅牢性を向上させるので電子吸引性基が特に好ましい。電子吸引性基としては、ハメットの置換基定数 σ p値が正のものが挙げられる。なかでも、ハロゲン原子、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、スルファモイル基、カルバモイル基、スルホニル基、イミド基、アシル基、スルホ基、オルボモウム基が好ましく、シアノ基、カルボキシル基、スルファモイル基、カルバモイル基、スルホニル基、イミド基、アシル基、スルホエークム基が更に好ましい。

[0164]

R₁、R₂およびZが表す複素環基としては、5員または6員環のものが好ましく、それ らは更に縮環していてもよい。また、芳香族複素環であっても非芳香族複素環であっても 良い。以下にR₁、R₂およびZで表される複素環基を、置換位置を省略して複素環の形 で例示するが、置換位置は限定されるものではなく、例えばピリジンであれば、2位、3 位、4位で置換することが可能である。ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、 トリアジン、キノリン、イソキノリン、キナゾリン、シンノリン、フタラジン、キノキサ リン、ピロール、インドール、フラン、ベンゾフラン、チオフェン、ベンゾチオフェン、 ピラゾール、イミダゾール、ベンズイミダゾール、トリアゾール、オキサゾール、ベンズ オキサゾール、チアゾール、ベンゾチアゾール、イソチアゾール、ベンズイソチアゾール 、チアジアゾール、イソオキサゾール、ベンズイソオキサゾール、ピロリジン、ピペリジ ン、ピペラジン、イミダゾリジン、チアゾリンなどが挙げられる。なかでも、芳香族複素 環基が好ましく、その好ましい例を先と同様に例示すると、ピリジン、ピラジン、ピリミ ジン、ピリダジン、トリアジン、ピラゾール、イミダゾール、ベンズイミダゾール、トリ アゾール、チアゾール、ベンゾチアゾール、イソチアゾール、ベンズイソチアゾール、チ アジアゾールが挙げられる。それらは置換基を有していても良く、置換基の例としては、 後述のZ、R1、R2、Y1、Y2、Y3およびY4が更に置換基を持つことが可能な場 合の置換基と同じものが挙げられる。好ましい置換基は前記アリール基の置換基と、更に 好ましい置換基は、前記アリール基の更に好ましい置換基とそれぞれ同じである。

[0165]

Y₁、Y₂、Y₃およびY₄は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、アリール基、複素環基、シアノ基、

30

ヒドロキシル基、ニトロ基、アミノ基、アルキルアミノ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルアミノ基、アリールアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカルボニルアミノ基、スルホンアミド基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホニル基、アルコキシカルボニル基、複素環オキシ基、アゾ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、シリルオキシ基、アリールオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニルアミノ基、イミド基、複素環チオ基、ホスホリル基、アシル基、カルボキシル基、またはスルホ基を挙げる事ができ、各々はさらに置換基を有していてもよい。

[0166]

中でも、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、シアノ基、アルコキシ基、アミド基、ウレイド基、スルホンアミド基、カルバモイル基、スルファモイル基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、およびスルホ基が好ましく、特に水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基およびスルホ基が好ましく、水素原子が最も好ましい

[0167]

Z、 R_1 、 R_2 、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 および Y_4 が更に置換基を有することが可能な基であるときは、以下に挙げる置換基を更に有してもよい。

[0168]

炭素数 $1 \sim 1$ 2の直鎖または分岐鎖アルキル基、炭素数 $7 \sim 1$ 8の直鎖または分岐鎖アラルキル基、炭素数 $2 \sim 1$ 2の直鎖または分岐鎖アルケニル基、炭素数 $2 \sim 1$ 2の直鎖または分岐鎖アルキニル基、炭素数 $3 \sim 1$ 2の直鎖または分岐鎖シクロアルキル基、炭素数 $3 \sim 1$ 2の直鎖または分岐鎖シクロアルケニル基(以上の各基は分岐鎖を有するものが染料の溶解性およびインクの安定性を向上させる理由から好ましく、不斉炭素を有するものが特に好ましい。以上の各基の具体例としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、sec-ブチル基、t-ブチル基、2-エチルへキシル基、2-メチルスルホニルエチル基、3-フェノキシプロピル基、トリフルオロメチル基、シクロペンチル基)、ハロゲン原子(例えば、塩素原子、臭素原子)、アリール基(例えば、フェニル基、4-tーブチルフェニル基、2, 4-ジーtーアミルフェニル基)、複素環基(例えば、イミダゾリル基、ピラゾリル基、トリアゾリル基、2-フリル基、2-チエニル基、2-ピリミジニル基、2-ベンゾチアゾリル基)、

[0169]

シアノ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、カルボキシ基、アミノ基、アルキルオキシ基(例えば、メトキシ基、エトキシ基、2ーメトキシエトキシ基、2ーメタンスルホニルエトキシ基)、アリールオキシ基(例えば、フェノキシ基、3ーよーブチルフェノキシ基、4ーtーブチルフェノキシ基、3ーニトロフェノキシ基、3ーtーブチルオキシカルバモイルフェノキシ基、3ーメトキシカルバモイル基)、アシルアミノ基(例えば、アセトアミド基、ベンズアミド基、4ー(3ーtーブチルー4ーヒドロキシフェノキシ)ブタンアミド基)、アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ基、ブチルアミノ基、ジエチルアミノ基、メチルブチルアミノ基)、アニリノ基(例えば、フェニルアミノ基、2ークロロアニリノ基)、ウレイド基(例えば、フェニルウレイド基、メチルウレイド基、N、Nージブチルウレイド基)、スルファモイルアミノ基(例えば、N、Nージプロピルスルファモイルアミノ基)、アルキルチオ基(例えば、メチルチオ基、オクチルチオ基、2ーフェノキシエチルチオ基)、アリールチオ基(例えば、フェニルチオ基、2ーブトキシー5ーtーオクチルフェニルチオ基、2ーカルボニルアミノ基(例えば、メトキシカルボニルアミノ基)、スルホンアミド基(例えば、メタンスルホンアミド基、ベンゼンスルホンアミド基、pートルエンスルホンアミド基)、

[0170]

カルバモイル基(例えば、N-エチルカルバモイル基、N, N-ジブチルカルバモイル基)、スルファモイル基(例えば、N-エチルスルファモイル基、N, N-ジプロピルスル ファモイル基、N-フェニルスルファモイル基)、スルホニル基(例えば、メタンスルホ ニル基、オクタンスルホニル基、ベンゼンスルホニル基、トルエンスルホニル基)、アルキルオキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル基、ブチルオキシカルボニル基)、複素環オキシ基(例えば、1ーフェニルテトラゾールー5ーオキシ基、2ーテトラヒドロピラニルオキシ基)、アゾ基(例えば、フェニルアゾ基、4ーメトキシフェニルアゾ基、4ーピバロイルアミノフェニルアゾ基、2ーヒドロキシー4ープロパノイルフェニルアゾ基)、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ基)、カルバモイルオキシ基(例えば、Nーメチルカルバモイルオキシ基、Nーフェニルカルバモイルオキシ基)、

[0171]

シリルオキシ基(例えば、トリメチルシリルオキシ基、ジブチルメチルシリルオキシ基)、アリールオキシカルボニルアミノ基(例えば、フェノキシカルボニルアミノ基)、イミド基(例えば、N-スクシンイミド基、N-フタルイミド基)、複素環チオ基(例えば、2ーベンゾチアゾリルチオ基、2、4ージーフェノキシー1、3、5ートリアゾールー6ーチオ基、2ーピリジルチオ基)、スルフィニル基(例えば、3ーフェノキシプロピルスルフィニル基)、ホスホニル基(例えば、フェノキシホスホニル基、オクチルオキシホスホニル基、フェニルホスホニル基)、アリールオキシカルボニル基(例えば、フェノキシカルボニル基)、アシル基(例えば、アセチル基、3ーフェニルプロパノイル基、ベンゾイル基)、イオン性親水性基(例えば、カルボキシル基、スルホ基、ホスホノ基および4級アンモニウム基)が挙げられる。

[0172]

前記一般式(C-I)で表されるフタロシアニン染料が水溶性である場合には、イオン性 親水性基を有することが好ましい。イオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、 ホスホノ基および4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カ ルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基 が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩 を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例えば、リチ ウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例えば、テトラ メチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジウムイオン、テトラメチルホスホニウ ム)が含まれる。対イオンのなかでも、アルカリ金属イオンが好ましく、特にリチウムイ オンは染料の溶解性を高めインク安定性を向上させるため特に好ましい。

イオン性親水性基の数としては、フタロシアニン系染料 1 分子中少なくとも 2 個有することが好ましく、スルホ基および/またはカルボキシル基を少なくとも 2 個有することが特に好ましい。

[0173]

 $a_1 \sim a_4$ および $b_1 \sim b_4$ は、それぞれ $X_1 \sim X_4$ および $Y_1 \sim Y_4$ の置換基数を表す。 $a_1 \sim a_4$ は、それぞれ独立に、 $0 \sim 4$ の整数を表すが、全てが同時に0になることはない。 $b_1 \sim b_4$ は、それぞれ独立に、 $0 \sim 4$ の整数を表す。なお、 $a_1 \sim a_4$ および $b_1 \sim b_4$ のいずれかが2以上の整数であるときは、 $X_1 \sim X_4$ および $Y_1 \sim Y_4$ のいずれかは複数個存在することになり、それらは同一でも異なっていてもよい。

[0174]

 a_1 と b_1 は、 a_1 + b_1 =4の関係を満たす。特に好ましいのは、 a_1 が1または2を 40表し、 b_1 が3または2を表す組み合わせであり、そのなかでも、 a_1 が1を表し、 b_1 が3を表す組み合わせが最も好ましい。

a 2 と b 2 、 a 3 と b 3 、 a 4 と b 4 の各組み合わせにおいても、 a 1 と b 1 の組み合わせと同様の関係であり、好ましい組み合わせも同様である。

[0175]

Mは水素原子、金属元素またはその酸化物、水酸化物もしくはハロゲン化物を表す。 Mとして好ましいものは、水素原子の他に、金属元素として、Li、Na、K、Mg、Ti、Zr、V、Nb、Ta、Cr、Mo、W、Mn、Fe、Co、Ni、Ru、Rh、Pd、Os、Ir、Pt、Cu、Ag、Au、Zn、Cd、Hg、Al、Ga、In、Si、Ge、Sn、Pb、Sb、Bi等が挙げられる。酸化物としては、VO、GeO等が好

30

ましく挙げられる。また、水酸化物としては、 $Si(OH)_2$ 、 $Cr(OH)_2$ 、 $Sn(OH)_2$ 等が好ましく挙げられる。さらに、ハロゲン化物としては、AlCl、 $SiCl_2$ 、VCl、 VCl_2 、VOCl、FeCl、GaCl、ZrCl 等が挙げられる。なかでも、Cu、Ni、Zn、Al 等が好ましく、Cu が最も好ましい。

[0176]

また、L(2価の連結基)を介してPc(フタロシアニン環)が2量体(例えば、Pc-M-L-M-Pc)または3量体を形成してもよく、その時のMはそれぞれ同一であっても異なるものであってもよい。

[0177]

しで表される2価の連結基は、オキシ基-O-、チオ基-S-、カルボニル基-CO-、スルホニル基-SO2-、イミノ基-NH-、メチレン基-CH2-、およびこれらを組み合わせて形成される基が好ましい。

[0178]

前記一般式(C-I)で表される化合物の好ましい置換基の組み合わせについては、種々の置換基の少なくとも1つが前記の好ましい基である化合物が好ましく、より多くの種々の置換基が前記好ましい基である化合物がより好ましく、全ての置換基が前記好ましい基である化合物が最も好ましい。

[0179]

前記一般式(C-I)で表されるフタロシアニン染料のなかでも、前記一般式(C-II)で表される構造のフタロシアニン染料が更に好ましい。以下に本発明の一般式(C-II)で表されるフタロシアニン染料について詳しく述べる。 一般式(C-II)

[0180]

【化13】

$$(X_{13})a_{13}$$
 Y_{15}
 $Y_$

[0181]

前記一般式(C-II)において、 X_{14} へ X_{14} 、 Y_{11} $\sim Y_{18}$ は一般式(C-I) 40 の中の X_{1} $\sim X_{4}$ 、 Y_{1} $\sim Y_{4}$ とそれぞれ同義であり、好ましい例も同じである。また、 M_{1} は一般式(C-I)中のM と同義であり、好ましい例も同様である。

[0182]

一般式(C-II)中、 a_{11} ~ a_{14} は、それぞれ独立に、1または2の整数であり、好ましくは a_{11} + a_{12} + a_{13} + a_{14} は4以上6以下である。特に好ましくは a_{11} + a_{12} = a_{13} = a_{14} =1である。

[0183]

 X_{11} 、 X_{12} 、 X_{13} および X_{14} は、それぞれ全く同じ置換基であってもよく、あるいは例えば X_{1} 、 X_{2} 、 X_{3} および X_{4} が全て $-SO_{2}-Z$ であり、かつ各Zは異なるものを含む場合のように、同じ種類の置換基であるが部分的に互いに異なる置換基であって

・ もよく、あるいは互いに異なる置換基を、例えば-SO2-Zと-SO2NR1R2を含 ・ んでいてもよい。

一般式(C-II)で表されるフタロシアニン染料のなかでも、特に好ましい置換基の組み合わせは、以下の通りである。

[0184]

 X_{11} ~ X_{14} としては、それぞれ独立に、-SO-Z、 $-SO_2-Z$ 、 $-SO_2NR_1R_2$ が好ましく、特に $-SO_2-Z$ または $-SO_2NR_1R_2$ が 好ましく、 $-SO_2-Z$ が最も好ましい。

[0185]

Zは、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換の複素環基が好ましく、そのなかでも、置換アルキル基、置換アリール基、または置換複素環基が最も好ましい。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、置換基中に不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が好ましい。また、会合性を高め堅牢性を向上させるという理由から、水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、アミド基、またはスルホンアミド基が置換基中に有する場合が好ましい。

[0186]

R₁及びR₂は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換の複素環基が好ましく、そのなかでも、水素原子、置換アルキル基、置換アリール基、または置換複素環基がより好ましい。ただしR₁及びR₂が共に水素原子であることは好ましくない。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、置換基中に不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が好ましい。また、会合性を高め堅牢性を向上させるという理由から、水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、アミド基、またはスルホンアミド基が置換基中に有する場合が好ましい。

[0187]

Y₁₁~Y₁₈は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、シアノ基、アルコキシ基、アミド基、ウレイド基、スルホンアミド基、カルバモイル基、スルファモイル基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、またはスルホ基が好ましく、特に水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、またはスルホ基であることが好ましく、水素原子であることが最も好ましい。

 a_{11} ~ a_{14} は、それぞれ独立に、1または2であることが好ましく、全てが1であることが特に好ましい。

 M_1 は、水素原子、金属元素またはその酸化物、水酸化物もしくはハロゲン化物を表し、特にCu、 N_i 、Zn、または A_i が好ましく、なかでも特に B_i ではい。 B_i 0188】

前記一般式(C-II)で表されるフタロシアニン染料が水溶性である場合には、イオン性親水性基を有することが好ましい。イオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジニウムイオン、テトラメチルホスホニウム)が含まれる。対イオンのなかでも、アルカリ金属イオンが好ましく、特にリチウムイオンは染料の溶解性を高めインク安定性を向上させるため特に好ましい。

イオン性親水性基の数としては、フタロシアニン系染料1分子中に少なくとも2個有することが好ましく、スルホ基および/またはカルボキシル基を少なくとも2個有することが特に好ましい。

[0189]

30

前記一般式 (C-II) で表される化合物の好ましい置換基の組み合わせについては、種々の置換基の少なくとも1つが前記の好ましい基である化合物が好ましく、より多くの種々の置換基が前記好ましい基である化合物がより好ましく、全ての置換基が前記好ましい基である化合物が最も好ましい。

[0190]

本発明のフタロシアニン染料の化学構造としては、スルフィニル基、スルホニル基、スルファモイル基のような電子吸引性基を、フタロシアニンの4つの各ベンゼン環に少なくとも一つずつ、フタロシアニン骨格全体の置換基のσp値の合計で1.6以上となるように導入することが好ましい。

ハメットの置換基定数 σ p値について若干説明する。ハメット則は、ベンゼン誘導体の反応または平衡に及ぼす置換基の影響を定量的に論ずるために1935年L. P. Hammettにより提唱された経験則であるが、これは今日広く妥当性が認められている。ハメット則に求められた置換基定数には σ p値と σ m値があり、これらの値は多くの一般的な成書に見出すことができるが、例えば、 σ J. A. Dean編、「Lange's Handbook of Chemistry」第12版、 σ 1979年(Mc Graw-Hil)や「化学の領域」増刊、 σ 122号、 σ 103頁、 σ 1979年(南光堂)に詳しい。

[0191]

前記一般式(C-I)で表されるフタロシアニン誘導体は、その合成法によって不可避的に置換基Xn($n=1\sim4$)およびYm($m=1\sim4$)の導入位置および導入個数が異なる類縁体混合物である場合が一般的であり、従って一般式はこれら類縁体混合物を統計的に平均化して表している場合が多い。本発明では、これらの類縁体混合物を以下に示す三種類に分類すると、特定の混合物が特に好ましいことを見出したものである。すなわち前記一般式(C-I)および(C-II)で表されるフタロシアニン系染料類縁体混合物を置換位置に基づいて以下の三種類に分類して定義する。

[0192]

- (1) β -位置換型: 2および/または3位、6および/または7位、10および/または11位、14および/または15位に特定の置換基を有するフタロシアニン染料。
- (2) α 位置換型: 1 および/または4 位、5 および/または8 位、9 および/または1 2 位、1 3 および/または1 6 位に特定の置換基を有するフタロシアニン染料。
- (3) α , β 位混合置換型: $1\sim 1$ 6 位に規則性なく、特定の置換基を有するフタロシアニン染料。

[0193]

本明細書中において、構造が異なる(特に、置換位置が異なる)フタロシアニン染料の誘導体を説明する場合、上記 β 一位置換型、 α 一位置換型、 α , β 一位混合置換型を使用する。

[0194]

本発明に用いられるフタロシアニン誘導体は、例えば白井ー小林共著、(株)アイピーシー発行「フタロシアニンー化学と機能ー」(P. 1~62)、C. C. LeznoffーA. B. P. Lever共著、VCH発行 'Phthalocyanines-Properties and Applications' (P. 1~54)等に記載、引用もしくはこれらに類似の方法を組み合わせて合成することができる。

[0195]

本発明の一般式(C-I)で表されるフタロシアニン化合物は、世界特許00/17275号、同00/08103号、同00/08101号、同98/41853号、特開平10-36471号などに記載されているように、例えば無置換のフタロシアニン化合物のスルホン化、スルホニルクロライド化、アミド化反応を経て合成することができる。この場合、スルホン化がフタロシアニン核のどの位置でも起こり得る上にスルホン化される個数も制御が困難である。従って、このような反応条件でスルホ基を導入した場合には、生成物に導入されたスルホ基の位置と個数は特定できず、必ず置換基の個数や置換位置の異

なる混合物を与える。従ってそれを原料として本発明の化合物を合成する時には、複素環 置換スルファモイル基の個数や置換位置は特定できないので、本発明の化合物としては置 換基の個数や置換位置の異なる化合物が何種類か含まれる α, β - 位混合置換型混合物と して得られる。

[0196]

前述したように、例えばスルファモイル基のような電子求引性基を数多くフタロシアニン 核に導入すると酸化電位がより費となり、オゾン耐性が高まる。上記の合成法に従うと、 電子求引性基が導入されている個数が少ない、即ち酸化電位がより卑であるフタロシアニ ン染料が混入してくることが避けられない。従って、オゾン耐性を向上させるためには、 酸化電位がより卑である化合物の生成を抑えるような合成法を用いることがより好ましい 10

[0197]

本発明の一般式(C-II)で表されるフタロシアニン化合物は、例えば下記式で表され るフタロニトリル誘導体(化合物P)および/またはジイミノイソインドリン誘導体(化 合物Q)を一般式(III)で表される金属誘導体と反応させるか、或いは下記式で表さ れる4-スルホフタロニトリル誘導体(化合物R)と一般式(III)で表される金属誘 導体を反応させて得られるテトラスルホフタロシアニン化合物から誘導することができる

[0198] 【化14】

[0199]

上記各式中、X p は上記一般式(C-II)における X_{11} 、 X_{12} 、 X_{13} または X_{14} に相当する。また、Y q、Y q 'は、それぞれ上記一般式(C-II)における Y_{11} 、 Y_{12} 、 Y_{13} 、 Y_{14} 、 Y_{15} 、 Y_{16} 、 Y_{17} または Y_{18} に相当する。化合物 Rにおいて、M'はカチオンを表す。

SO₃Na

M'が表わすカチオンとしては、Li、Na、Kなどのアルカリ金属イオン、またはトリエチルアンモニウムイオン、ピリジニウムイオンなどの有機カチオンなどが挙げられる。

【0200】 一般式(III):M-(Y)d

一般式(III)中、Mは前記一般式(C-II)の M_1 と同義であり、Yはハロゲン原子、酢酸陰イオン、アセチルアセトネート、酸素などの1価または2価の配位子を示し、dは $1\sim4$ の整数である。

[0201]

即ち、上記の合成法に従えば、望みの置換基を特定の数だけ導入することができる。特に本発明のように酸化電位を貴とするために電子求引性基を数多く導入したい場合には、上記の合成法は、一般式(C-I)のフタロシアニン化合物を合成するための既に述べた方法と比較して極めて優れたものである。

[0202]

かくして得られる前記一般式(C-II)で表されるフタロシアニン化合物は、通常、X 10 pの各置換位置における異性体である下記一般式(a)-1~(a)-4で表される化合物の混合物、すなわち β -位置換型となっている。

[0203]

【化15】

$$X_{14}$$
 Y_q
 Y_q

一般式(a)-1

【0204】 【化16】 30

$$\begin{array}{c} X_{14} \\ Y_{q} \\ \hline \\ Y_{q} \\ \hline \\ X_{13} \\ \hline \\ Y_{q} \\ \hline \\ Y_{q} \\ \hline \\ X_{12} \\ \hline \end{array}$$

一般式(a)-4

[0207]

上記合成法において、Xpとして全て同一のものを使用すれば X_{11} 、 X_{12} 、 X_{13} は X_{14} X_{14} X_{15} X_{1

[0208]

本発明では、いずれの置換型においても酸化電位が 1.0V (vsSCE) よりも貴であることが堅牢性の向上に非常に重要であることが見出され、その効果の大きさは前記先行技術から全く予想することができないものであった。また、原因は詳細には不明であるが、なかでも、 α , β 一位混合置換型よりは β 一位置換型の方が色相、光堅牢性、オゾンガス耐性等において明らかに優れている傾向にあった。

[0209]

前記一般式(C-I)および(C-II)で表されるフタロシアニン染料の具体例(例示化合物I-1~I-12および101~190)を下記に示すが、本発明に用いられるフタロシアニン染料は、下記の例に限定されるものではない。

[0210]

【化19】

例示化合物

$$SO_3Na$$
 $N = N$
 $N = N$

40

10

$$SO_2NH \longrightarrow (n)C_8H_{17}$$

$$N \longrightarrow N$$

$$N \longrightarrow N$$

$$N \longrightarrow N$$

$$N \longrightarrow N$$

$$SO_2NH \longrightarrow (n)C_8H_{17}$$

$$SO_2NH \longrightarrow (n)C_8H_{17}$$

(I-4)

【0212】 【化21】

40

$$\begin{array}{c} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \text{SO}_2\text{NH} \\ & \text{OH} \end{array} \\ \text{HCI} \\ \\ \text{OH} \\ \\ \text{OH} \\ \end{array}$$

$$(I-7)$$

$$CH_3$$

$$SO_2NH$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$SO_2NH$$

$$N$$

$$N$$

$$SO_3N$$

$$KO_3S$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$SO_3NA$$

$$N$$

$$SO_2NH$$

$$N$$

$$SO_3NA$$

$$SO_2NH$$

$$N$$

$$SO_3NA$$

$$SO_2NH$$

$$N$$

$$SO_3NA$$

`SO₃Na

【0214】 【化23】

(I-9)

(I-10)

【0215】 【化24】 (I-11)

(I-12)

【0216】 【表20】

20

30

40

		1. Y 18	н- н-	-c1, -H	-н, -н	-Н, -Н	-C1, -H	-Н, -Н	-н, -н	-Н, -Н	-Н, -Н	-Н, -Н
	%	16 Y17.	F)- H-	=	平) #	- F-	<u> </u>	 	- -	平
	当であ	Y 15. Y 16	- "H-	-61,	-H,	-H,	-61,	Ή,	, H	, H,	ı	-H,
	面不同不同	Y11, Y10	Н-	Н-	in:	뿌	H-	Ŧ	#	Ŧ	Ŧ	F.
	番が		-H,	-61,	Ħ,	-H,	-C],	Ή,	₩,	щ <u>.</u>	Ħ,	H,
	れぞれ	Y11, Y12	н- "н-	-c1, -H	н- н-	-В, -н	-c1, -H	-Н, -Н	-Н, -Н	H, H	-Н, -Н	Н- 'Н-
~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	具体例はも	X2	H-	H-	Ħ	毕	뿌	-CN	P -	F	Ŧ	뿌
	$(Y_{11}, Y_{12}), (Y_{13}, Y_{14}), ($	$\chi_{_{\parallel}}$	$-SO_2 - NH - CH_1 - CH_2 - SO_3Li$	OH 	OH -802-NH-CH2-CH2-CH2-SO3L1	-SO2-NH-SO2NH-CH2CH2-SO3Li	CH ₂ -COONB -SO ₂ -NH-CH ₂ -CH ₂ -CO-NH-CH-COONB	$-SO_1 - NH - CH_1 - CH_1 - SO_1 - NH - CH_1 - COONB$	CH-OH CO2-CH2-CH2-SO2-NH-CH-COOI	$-80_{1}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-SO_{1}Li$	$-SO_{2}-CH_{7}-CH_{2}-CH_{2}-CO_{3}K$	$-50_{1}-(CH_{1})_{1}-CO_{2}K$
:	(Ž	×	3	Çn	Cu	Cu	Ni	ŋ	no	Çn	ಪ್ರ	3
	表中 (X ₁ , X ₂),	IC合物 No.	101	102	103	104	105	106	107	108	109	110

【0217】 【表21】

* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	11 Y13, Y14 Y15, Y14 Y13, Y11	-н, -н -н, -н	-нннннн	-н -н, -н -н, -н -н, -н	н- н- н- н- н- н- н-	-нннннн	-н -н, -н -н, -н -н, -н	-н, -н -н, -н -н, -н
4 8 4 8	X - 4 - 2 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4		-Н,	H,	-H,	-Н,	변	#
X X X X X X X X X X X X X X X X X X X	X (II) III) III III III III III III III I	-CH-SOgLi	OH -S0,Li NH-CH,-CH,-CH,-CH,-CH,-CH,	CH2-CH-CH2SO3K	он -S0,Li	SO ₂ NH(CH ₂) ⁹ N(CH ₂ CH ₂ OH) ₂ · CH ₃ -H	H-CH-CHSONK	COOU I NH-CH-CH ₂ CO ₃ Li
A/ (A A) 七部		Cu -so ₂	n)	Cu -802-	Cu ~SO ₂ -	Cu - so ₂ N	-00- no	-00- n ₀
E H	化合物 No.	111	112	113	114	115	116	117

20

30

40

【0218】 【表22】

	γ.	2	F	# -	H-	H-	Ŧ	# -
	, a	F.	, Ħ	,	₩,	₩	ļ ≓ î	-H,
	% X	#	Н-	H-	Н-	H-	뿌	뿌
	1である。 Y ₁ 、Y ₁ ,	- H	-Н,	-H,	.H.	H,	₽,	¥
	立に順不同 Y,,、Y,,	н-	H-	Н-	Н-	뚜	H-	#-
	사 사		#-	₩	-⊞,	.±	-H,	-Н,
	れぞれ猫 Y _{11、} Y ₁ ,	₽	₽	푸	Ħ-	뚜	뿌	₽-
	۶ ۲ ع	₩.	₽,	₩.	Ħ,	Ħ,	Ħ	-H,
× ×	体例は X2	平	H-	Ŧ	严	#	뿌	H,
N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	X_2 X_1 X_{11} 、 Y_{12} 、 Y_{14} 、 (Y_{13}, Y_{14}) 、 (Y_{11}, Y_{14}) の各組の具体例はそれぞれ独立に順不同である。 X_1 X_2 X_4	- so ₂ ch ₂ ch ₂ ch - so ₂ ch ₂ ch ₂ ch	OH -SO ₂ -CH ₂ -CH-CH ₂ -SO ₃ Na	-sochch-сооп	-SO ₂ (CH ₂) ₃ SO ₂ NHCH ₂ -CH-CH ₂ -SO ₃ Li I OH	OH 	-SO ₂ NH - C ₁ H ₁ ,(t)	CHCH3 -SO2-NH-CH2-CH3-CH3
	(, X,)	Çn	Çn	ಪ	n3	Cu	ಶ	ੜ
	表中 (X,, X ₁)、(Y ₁₁ 、 化合物 No. N	118	119	120	121	122	123	124

20

30

40

【0219】 【表23】

	I_{11})の白粗の具体別はそれそれが独立に関小向である。 $oxed{X_2}oxed{Y_11},oxed{Y_{13}}oxed{Y_{13}}oxed{Y_{13}}oxed{Y_{13}}oxed{Y_{14}}oxed{Y_{14}}oxed{Y_{14}}oxed{Y_{14}}oxed{Y_{14}}oxed{Y_{14}}oxed{Y_{14}}oxed{Y_{14}}oxed{Y_{14}}oxed{Y_{14}}$	-Н, -Н -Н, -Н -Н,	-нннннн	-н -н, -н -н, -н -н -н	-н -н -н -н -н -н -н	-н -с1, -н -с1, -н -с1, -н	-н, -н, -н, -н, -н, -н	-н -н, -н -н, -н -н, -н
1	Y	Ħ,	-Ħ,	-Н,	-H,	-61,	.⊞,	-н,
\ *\	74 7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	F	H-	H-	-CN	H-	Ŧ	Н-
	数子 (A) A(Y) (111、112)、(111、114、(111、114)(111、114)の台間の3:15 No. M	CH3 - SO2CH2CH2SO2 - NH - CH2 - CH2 - CH3	CH3 CH2-CH2-CH2-CH2-O-CH3	- SO ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₂ NHCH ₂ CH ₂ CH ₂ O - CH	-SQ-CH-CH-CH-O-CH	-co-nh-ch-ch-ch-ch-ch-ch	(\)°H°O−0H2−H2−O⊃− H3	CH3 CH2-CH2-CH2-COS-NH-COS-NH-COS-NH-CH3-COS-NH-CH3-CH3-COS-NH-COS-NH-CH3-COS-NH-CH3-COS-NH-CH3-COS-NH-CH3-COS-NH-CH3-COS-NH-CH3-COS-NH-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3-CH
5	Y V1	Cu	Cu	Cu	uZ	Cu	Cu	Cu
+ +	上合物 No.	125	126	127	128	129	130	131

20

30

40

【0220】 【表24】

	Y,, Y,		нн-	-н, -н	-н, -н	-Н, -Н	
	53°	1	### ·	₽.	Ψ.	H	
	司であれて		#	, E	Ë.	-H,	
	立に順不 Y ₁₁ 、Y ₁₄	ľ	н- н-	-н, -н	н- н-	-Н, -Н	10
	れ猫 Y ₁ ,		Ŧ	"	뿌	#-	
	れるババ	Н-	-н,	-Н,	-н,	-н,	
×*	(体例は 3 X ₂	Н-	Н-	H-	н-	Н-	
×	(Y ₁₁ , Y ₁₁)0		I T	CH ₂ CH ₃ + SO ₂ - NH - CH ₂ - CH ₂ - CH ₃			20
	Y ₁₂), (Y ₁₃ , Y ₁₄), (Y	CO ₂ C ₆ H ₁₃ (n) -SO ₂ NH-C	- 502NH - OCH2CH3 C2H5 S02NHCH2CH C4H9	-802NH- SO2-NH-	-80 ₂ -	- SO ₂ N C4H ₉ (n)	30
	ξ ₁ , Χ ₂),	Çn	Cu	Çn	Cu	Çn	40
	表中(X ₁ , X ₁), (Y ₁₁ , 化合物 No. M	132	133	134	135	136	40
【0221】 【表25】	لند			..	<u>-</u>		

•	Y11. Y11	-н, -н	н- н-	н- "н-	н- н-	
₩ ₩	۰	H-	н- н-	н- 'н-	н- 'н-	
	立に順不同 Y ₁₁ 、Y ₁ ,	H-	нн-	н- н-	н- н-	10
N	れぞれ独立 Y ₁₁ 、Y ₁₁	н- н-	н- н-	н- н- н-		
	体例はそ ₁ X ₂	H-	F -	-0]	Н-	
	(Y _{II} 、Y _{II})の各組の具			46	NH-CH2-CH2-CH-SQLI CH3 CH3 NH-CH2-CH2-SQLI	20
	$(Y_{11}, Y_{12}), (Y_{13}, Y_{14}), (Y_{13}, Y_{13}),$ X_1 X_1	-so ₂ —{S SO ₃ Li	-So ₂ NH N.N SO ₃ Li	CO ₂ (CH ₂) ₃ -NH-C ₁	NH-CH2 N=\ N=\ N-CH2CH2CH2-NH-\ N-CH2	30
	表中 (X ₁ , X ₁),	ng	Cu	າວ	ng	40
	表中() 化合物 No.	137	138	139	140	40
[0222]	لک		·			

【0222】 【表26】

下 同 を め	YIN YII YIS YII YIN YII	-н -н, -н	-н, -н -н, -н -н, -н	-н, -н -н, -н -н, -н	-Н, -Н -Н, -Н	-н, -н -н, -н -н, -н	
で お で で で	Y11. Y12 Y	뿌	-н, -н	- н- 'н-	. н. н.	-н, -н	
	Χz	뚜	¥	푸	F	H -	
X, X	X	COONA SO ₂ NH — CH — CH ₂ CH ₂ CH ₂ OH) ₂	T°OS — HN2OS —	OH COOK 1	Ποου - ch2 - ch2 - co - NH - ch2 - co	~so ₂ ch ₂ ch ₂ ch ₂ ch ₂ ch ₂ ch ₃	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Ж	Cu	Çn	Cu	Cu	Cu	
歌 中	化合物 No.	141	142	143	144	145	

20

30

40

【0223】 【表27】

	п	-	-	-	8	-	-	1.5	2	1	23	_	2
表中(Xp1)、(Xp1)の各置換基のβ位置換基型内で導入位置の順序は順不同である。	Xp,	OH - - - CH ₂ - CH - CH ₃	OH 	-SO,NH-CH,-CH,-CH,-SO,-NH-CH,-CH,-O-CH,-CH,-OH	-SO2-NH-CH2-CH2-CO-N (CH2-CH)2	СН ₃ - SO ₂ NH—СН-СН ₂ OH	$- SO_tNH - CH_t - CH_t - 0 - CH_t - CH_t - 0H$	$-80_{i}-CH_{i}-CH_{i}-0-CH_{i}-CH_{i}-0H$	- SO ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CO - N - (CH ₂ - CH ₂ - OH) ₂	—802-СЊ-СЊ-SQ2-NH-СҢ-СН-СН	OH 	OH -802-CH2-CH2-803U	-80,-Ch,-CH,-CH,-CO,-CH,-CH,-CH,-COOK
置換,	B	က	က	က	2	3	က	2.5	2	3	2	3	2
M-Pc(Xp ₁),(Xp ₂), 表中(Xp ₁)、(Xp ₁)の各置換基の <i>β</i> 位		СН - 	- SO, - NH - CH, - CH, SO, Li	OH -SO2-NH-CH2-SO3Li	СН ₆ 	$-\operatorname{SO}_1-\operatorname{NH}-\operatorname{CH}_2-\operatorname{CH}_1-\operatorname{SO}_2-\operatorname{NH}-\operatorname{CH}_1\operatorname{CH}_2-\operatorname{COONa}$	OH - -SO ₂ -NH-CH ₂ -CH-SO ₃ Li	OH₃ -SO₂-CH₂-CH-SO₃Li	CH₃ 1 	$-80_{i}-CH_{i}-CH_{i}-CH_{i}-SO_{i}Li$	$-50_{1}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}-C00K$	$-50_1-CH_1-CH_2-CH_1-50_1Li$	$-SO_{i}-CH_{i}-CH_{i}-0-CH_{i}-CH_{i}-SO_{i}Li$
c(Xp1)	Æ	Çn	, no	nე	Cu	Cu	Çn	ng	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu
M-P	化合物 No.	146	147	148	149	150	151	152	153	154	155	156	157

20

30

40

【0224】【表28】

а	1	-	-	-	2	1	2	1	1	1.5	2		2	
$X\mathbf{p}_1$ m $X\mathbf{p}_2$	OH - SO2 - CH2 - CH2 - CH4 - CH4 - CH4 - CH4	HO-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-COS-	CH2-CH2-CH2-CH2-COONB	SO2CH2CH2CH2CH2-CH-CHSO3Li OH	— so, ch, ch, осн, сн, осн, сн, он	— so ₂ ch2ch2ch3co ₂ nн - ch - ch2 - он	- SO, CH, CH, CH, CH, CH, OH),	$-CO - NH - CH_1 - CH_2 - O - CH_2 - CH_1 - OH$	-co-мсң-сң -	-co-nh-ch-ch-ch-co-n(ch-ch-oh)2	-co-ch-ch-ch-co-n-(ch-ch-oH)2	OH 	OH -CO2-CH2-CH2-SO2-NH-CH2-CH2-COOK	200
且	3	3	က	က	2	3	2	3	3	2.5	2	က	2	
Λp_1	ОН — SO ₂ — CH ₂ — CH ₂ SO ₃ Li	— SO,NHCH,CH, — SO,Li	-SO,-CH,-CH,-O-CH,-CH,-O-CH,-SO,Na	- S0,CH,CH,CH,SO,Li	- S0,CH,CH,CH,SO,Li	– soʻchichichisoʻk	-S0,CH,CH,CH,SO,Li	$- \operatorname{CO} - \operatorname{NH} - \operatorname{CH}_{1} - \operatorname{CH}_{1} - \operatorname{SO}_{1} \operatorname{K}$	- CO-NH-CH,-CH,-SO,-NH-CH,-CH,-COONa	OH I —SO ₂ (CH ₂) ₃ SO ₂ NHCH ₂ —CH—CH ₂ CO ₂ Li	CH ₃ - CH ₂ - CH ₂ - CH - SO ₃ Na	$-c_{0_{1}}-c_{H_{2}}-c_{H_{1}}-c_{H_{2}}-s_{0_{1}}L_{1}$	— co, — ch, — ch, соок	30
Σ	Cu	Çn	Cu	Çn	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Çn	Cu	Çn	40
い 化合物 い No.	158	159	160	161	162	163	164	165	166	167	168	169	170	

20

30

40

	п	-	2	2	1	2			-	2	1	-	1.5	
表中(Xp1)、(Xp1)の各置換基のβ位置換基型内で導入位置の順序は順不同である。	Хр,	-SO2-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-CH	ОН 	0H - CO2 - CH2 - CH3 - CH3 - CO3-I	OH -CO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -NH-CH ₂ -CH-CH ₃	1000-40-40-40-40-40-40-60- 1000-40-40-640-640-60-640-60-640-640-640-	CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2CH3	OH - 	CH ₂ CH ₃ - CH ₂ CH ₃ - CH ₃ CH ₃	O-CH ₃ SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -NH-CH ₂ -CH-CH ₃	-SO2NH-CH2-CH2-SO2NH-CH2-CH3-O-CH3-CH4-OH	-502-CH2-CH2-SO2-NH-CH-(CH6)2	CH ₃ SO ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃	
?位置	8	, w	2	2	က	2	3	2	က	2	က	က	2.5	
M-Pc(Xp ₁) _n (Xp ₂) _n 表中(Xp ₁)、(Xp ₁)の各置換基の A	Χp₁	CO, -CH, -CH, -CH, -CH, -CH, -CH, -CH, -SO, Na	- So, CH, CH, OCH, CH, O - CH, CH, SO, K	— so _z (ch _{ð)} so _z nhch _z chch _z oн oh	-SO ₂ (CH ₂) ₃ SO ₂ NHCH ₂ -CH-CH ₂ SO ₃ K · OH	- SO ₁ (CH ₁) ₁ SO ₁ NH(CH ₂) ₁ N(CH ₂ CH ₁ OH) ₁	OH 1 CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -NH-CH ₂ -CH-CH ₃	$-50, -CH_{i} - CH_{i} - 0 - CH_{i} - CH_{i} - 0 - CH_{i}$	-S0,-CH,-CH,-O-CH,-CH,-O-CH,-OH	CHCH3 CH-CH-CHCCH2 -SO2-CH-CHCCH2	0-CH ₃ -SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -NH-CH ₂ -CH-CH ₃	CH ₃ - SO ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₃	OH 	,
c(Xp1)	Ж	Cu	Cu	ng	Cu	ng	Cu	Çn	Cu	Çn	Çn	Cu	'n	
H-P.	ん た い No.	171	172	173	174	175	176	177	178	179	180	181	182	

【表30】

	u	2	1	1	-	-		-	-
表中(Xp1)、(Xp1)の各置換基のβ位置換基型内で導入位置の順序は順不同である。	^z dX	-SO _t -CH ₂ -CH ₂ -CH ₁ -SO ₂ -NH-(CH ₁) ₁ -CH ₂ -O-CH ₂ CH ₁ -OH	$-50_1 - CH_2 - CH_3 - 0 - CH_1 - CH_2 - 0 - CH_3$	$-SO_1 - CH_2 - CH_2 - 0 - CH_1 - CH_2 - 0 - CH_2 - CH_2 - 0 - CH_1$	$-50_{i}-CH_{i}-CH_{i}-0-CH_{i}-CH_{i}-0-CH_{i}-CH_{i}-0H$	- 40-40-40-40-40-40-40- 40-40-40-40-40-40-40-40-40-40-40-40-40-4	$- co_i - cH_i - cH_i - 0 - cH_i - cH_i - 0 - cH_i$	CH2CH3 CH2-CH3-CH3-CH3	$- c_0 - NH - cH_1 - cH_1 - 0 - cH_2 - cH_1 - 0 - cH_1$
位置	딦	2	3	3	3	ن	3	3	က
M-Pc(Xp ₁)。(Xp ₁), 表中(Xp ₁)、(Xp ₁)の各置換基の A	Χρ,	CH ₃ SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CO ₂ -NH-CH-CH ₂ -CH ₃	OH 	0H 	-802-CH2-CH2-CH2-CH3-CH3 -802-CH2-CH2-CH2-CH3	-802-CH2-CH2-SO2-NH-CH-(CH3)2	-co2-ch2-ch2-co2-NH-cH-ch4-ch3	-co-nh-ch-ch-so-nh-ch-(ch)2	°HO ⁺ HO-HO-HO-HO-HO-HO-HO-HO-HO-HO-HO-HO-HO-H
((Xp))	X	no	no	no	ng	n)	Cu	Çn	η
M-P(化合物 No.	183	184	185	186	187	188	189	190

[0227]

なお、表 2 7 ~表 3 0 の M ー P c (X p $_1$) m (X p $_2$) n で示されるフタロシアニン化 合物の構造は下記の通りである

[0228]

【化25】

10

20

30

20

$$X_{pl}$$
 $Y_{q'}$ $Y_{q'}$

[0229]

前記一般式(C-I)で表されるフタロシアニン染料は、前述した特許に従って合成することが可能である。また、一般式(C-II)で表されるフタロシアニン染料は、前記した合成方法の他に、特開2001-226275号、同2001-96610号、同2001-47013号、同2001-193638号の各公報に記載の方法により合成することができる。また、出発物質、染料中間体および合成ルートについてはこれらに限定されるものでない。

[0230]

本発明のインクジェット記録用インク組成物は、前記フタロシアニン染料を好ましくは $0.2\sim20$ 質量%含有し、より好ましくは $0.5\sim15$ 質量%含有する。

本発明に用いられる前記フタロシアニン染料は、実質的に水溶性のものである。実質的に 水溶性とは、20℃の水に2質量%以上溶解することを指す。

また、本発明のインクジェット用インク組成物には、前記フタロシアニン染料 (シアン色 30素) とともに他のシアン色素を併用しうる。

併用しうるシアン色素としては、例えばインドアニリン色素、インドフェノール色素のようなアゾメチン色素;シアニン色素、オキソノール色素、メロシアニン色素のようなポリメチン色素;ジフェニルメタン色素、トリフェニルメタン色素、キサンテン色素のようなカルボニウム色素;本発明の一般式(C-I)以外のフタロシアニン色素;アントラキノン色素;例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ色素、インジゴ・チオインジゴ色素を挙げることができる。これらの色素は、クロモフォアの一部が解離して初めてシアンを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0231]

前記一般式(C-I)で表されるフタロシアニン染料は、前述した特許に従えば合成することが可能である。また、一般式(C-II)で表されるフタロシアニン染料は、特開 2001-226275号、同2001-96610号、同2001-47013号、同2001-193638号に記載の方法により合成することができる。また、出発物質、染料中間体及び合成ルートについてはこれらにより限定されるものでない。

[0232]

〈イエローインク〉

また、本発明では、イエローインクとして、上記一般式(Y-I)で表される着色剤を含

20

有することが好ましい。

[0233]

一般式(Y-I)中、 A^{1} および B^{1} は各々独立して、置換されていてもよい複素環 基を表す。但し、一般式(Y-I)で表される色素は分子中に少なくとも1つのイオン性 親水性基を有する。

[0234]

前記一般式(Y-I)で表される色素は、光堅牢性が良好であるとともに、色相が良好であるという特長を有する。前記一般式(Y-I)で表される色素の中でも、特にイエロー色素は、吸収スペクトルのピークがシャープな形状を示す。前記一般式(Y-I)で表される色素の中でも、イエロー色素が好ましく、さらに、水溶液の吸収スペクトルの λ max λ 3 9 0 nmから 4 7 0 nmにあり、 λ max λ nm)の吸光度 λ に λ に

[0235]

前記一般式(Y-I)中、A¹およびB¹は各々独立して、置換されてもよい複素環基を表す。前記複素環基の置換基としてはイオン性親水性基が含まれる。前記複素環基としては、5員環または6員環から構成された複素環基が好ましく、単環構造であっても、2以上の環が縮合した多環構造であってもよい。また、前記複素環基としては、N、O、S原子のいずれかを少なくとも含む複素環基が好ましい。

[0236]

前記一般式(Y-I)において、A¹で表される複素環としては、5-ピラゾロン、ピラゾール、オキサゾロン、イソオキサゾロン、バルビツール酸、ピリドン、ローダニン、ピラゾリジンジオン、ピラゾロピリドン、メルドラム酸およびこれらの複素環にさらに炭化水素芳香環や複素環が縮環した縮合複素環が好ましい。中でも5-ピラゾロン、5-アミノピラゾール、ピリドン、ピラゾロアゾール類が好ましく、5-アミノピラゾール、2-ヒドロキシー6-ピリドン、ピラゾロトリアゾールが特に好ましい。

[0237]

B¹で表される複素環としては、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアジン、キノリン、イソキノリン、キナゾリン、シンノリン、フタラジン、キノキサリン、ピロール、インドール、フラン、ベンゾフラン、チオフェン、ベンゾチオフェン、ピラゾール、イミダゾール、ベンゾイミダゾール、トリアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、ベンゾオキサゾール、チアジアゾール、ベンゾチアゾール、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、イミダゾリジン、チアゾリンなどが挙げられる。中でもピリジン、キノリン、チオフェン、ベンゾチオフェン、ピラゾール、インダオール、ベンゾイミダゾール、チアジアゾール、インオキサゾール、チアジアゾール、ベンゾオキサゾール、チアジアゾール、ベンゾイソオキサゾール、チアジール、ベンゾイソオキサゾール、ゲンブイソオキサゾール、ベンゾイソオキサゾール、ベンゾイソオキサゾール、ベンゾイソオキサゾール、ベンゾイソオキサゾール、ベンゾオキサゾール、ベンゾオキサゾール、ベンゾイソオキサゾール、ベンゾイソオキサゾール、ベンゾオキサゾール、イミダゾール、バンゾオキサゾール、イミダゾール、バンゾオキサゾール、イミダゾール、バンゾオキサゾール、イミダゾール、バンゾオキサゾール、イミダゾール、バンゾ

[0238]

A¹およびB¹に置換する置換基は、ハロゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、、アラルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、ヘテロ環基、シアノ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シリルオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ、アミノ基、アシルアミノ基、アミノカルボニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、スルファモイ

ルアミノ基、アルキル及びアリールスルホニルアミノ基、メルカプト基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、スルファモイル基、アルキル及びアリールスルフィニル基、アルキル及びアリールスルホニル基、アシル基、アリールオキシカルボニル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、、イミド基、ホスフィノ基、ホスフィニル基、ホスフィニルオキシ基、ホスフィニルアミノ基、シリル基が例として挙げられる。

[0239]

前記一般式(Y-I)で表される色素は分子中に少なくとも1つのイオン性親水性基を含む。前記色素は、分子中にイオン性親水性基を有するので、水性媒体に対する溶解性または分散性が良好である。前記イオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および4級アンモニウム基が含まれる。中でも、スルホ基およびカルボキシル基が好ましく、スルホ基が特に好ましい。また、前記色素は分子中に、2種以上のイオン性親水性基を含んでいてもよく、2種以上のイオン性親水性基を含む場合は、カルボキシル基とスルホ基の組み合わせが好ましい。前記カルボキシル基および前記スルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン等)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジウムイオン、テトラメチルホスホニウムイオン等)が含まれる。

[0240]

前記一般式(Y-I)で表される色素の中でも、下記一般式(Y-II)、下記一般式(Y-III)および下記一般式(Y-IV)で表される色素は、色相および光堅牢性がより良好であるので好ましい。

[0241]

【化26】

一般式 (Y-II)

[0242]

一般式(Y-II)中、 R^{31} 、 R^{32} 、および R^{33} は各々独立して、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アリール基、アルキルチオ基、アリールチオ基、またはイオン性親水性基を表し、 R^{34} は複素環基を表す。但し、一般式(Y-II)で表される色素は分子中に少なくとも1つのイオン性親水性基を有する。

[0243]

【化27】

一般式 (Y一皿)

30

40

[0244]

一般式(Y-III)中、 R^{36} は水素原子、シアノ基、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アリール基、アルキルチオ基、アリールチオ基、またはイオン性親水性・ 基を表し、Zaは-N=、-NH-、または-C(R^{41})=を表し、ZbおよびZcは 各々独立して、-N=または-C(R^{41})=を表し、 R^{41} は水素原子または非金属置 換基を表し、 R^{36} は複素環基を表す。但し、-般式(Y-III)で表される色素は、分子中に少なくとも1つのイオン性親水性基を有する。

【0245】 【化28】

一般式(Y-IV)

10

[0246]

一般式(Y-IV)中、R³⁷およびR³⁹は各々独立して、水素原子、シアノ基、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アリール基、アルキルチオ基、アリールチオ基、またはイオン性親水性基を表し、R³⁸は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、アリール基、アリールオキシ基、シアノ基、アシルアミノ基、スルホニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、ウレイド基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホニル基、アシル基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ヒドロキシ基、またはイオン性親水性基を表し、R⁴⁰は複素環基を表す。但し、一般式(Y-IV)で表される色素は、分子中に少なくとも1つのイオン性親水性基を有する。

[0247]

前記一般式(Y-II)、(Y-III)および(Y-IV)中、R³¹、R³²、R³、R³、R³⁵、R³⁷、およびR³⁹は各々独立して、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、シクロアルキル基、アラルキル基、アリール基、アルキルチオ基、アリールチオ基、またはイオン性親水性基を表す。

R³¹、R³²、R³³、R³⁵、R³⁷、およびR³⁹が表すアルキル基には、置換基を有するアルキル基および無置換のアルキル基が含まれる。前記アルキル基としては、炭素原子数が1乃至12のアルキル基が好ましい。前記置換基の例には、ヒドロキシル基、アルコキシ基、シアノ基、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アルキル基の例には、メチル、エチル、ブチル、イソプロピル、 t ーブチル、ヒドロキシエチル、メトキシエチル、シアノエチル、トリフルオロメチル、3ースルホプロピル、および4ースルホブチルが含まれる。

[0248]

 R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 、 R^{35} 、 R^{37} 、および R^{39} が表すシクロアルキル基には、置換基を有するシクロアルキル基および無置換のシクロアルキル基が含まれる。前記シクロアルキル基としては、炭素原子数が 5 乃至 1 2 のシクロアルキル基が好ましい。前記置換基の例にはイオン性親水性基が含まれる。前記シクロアルキル基の例には、シクロヘキシルが含まれる。

R³1、R³2、R³3、R³5、R³7、およびR³9が表すアラルキル基には、置換基を有するアラルキル基および無置換のアラルキル基が含まれる。前記アラルキル基とし

20

30

40

ては、炭素原子数が7万至12のアラルキル基が好ましい。前記置換基の例にはイオン性 親水性基が含まれる。前記アラルキル基の例には、ベンジル、および2-フェネチルが含 まれる。

[0249]

 R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 、 R^{35} 、 R^{37} 、および R^{39} が表すアリール基には、置換基を有するアリール基および無置換のアリール基が含まれる。前記アリール基としては、炭素原子数が7万至12のアリール基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、アルキルアミノ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリール基の例には、フェニル、 P^{-1} トリル、 P^{-1} トキシフェニル、 P^{-1} の $P^{$

[0250]

R³¹、R³²、R³³、R³⁵、R³⁷、およびR³⁹が表すアルキルチオ基には、置換基を有するアルキルチオ基および無置換のアルキルチオ基が含まれる。前記アルキルチオ基としては、炭素原子数が1乃至12のアルキルチオ基が好ましい。前記置換基の例にはイオン性親水性基が含まれる。前記アルキルチオ基の例には、メチルチオおよびエチルチオが含まれる。

 R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 、 R^{35} 、 R^{37} 、および R^{39} が表すアリールチオ基には、置換基を有するアリールチオ基および無置換のアリールチオ基が含まれる。前記アリールチオ基としては、炭素原子数が 6 乃至 1 2 のアリールチオ基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリールチオ基の例には、フェニルチオ基およびp-トリルチオが含まれる。

[0251]

R³¹、R³²、R³³、R³⁵、R³⁷、およびR³⁹が表すイオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基および4級アンモニウムが含まれる。中でも、スルホ基およびカルボキシル基が好ましく、スルホ基が特に好ましい。前記カルボキシル基および前記スルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アルカリ金属イオン(例、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルグアニジウムイオン)が含まれる。

[0252]

前記一般式(Y-IV)中、R³⁸は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ 基、アリール基、アリールオキシ基、シアノ基、アシルアミノ基、スルホニルアミノ基、 アルコキシカルボニルアミノ基、ウレイド基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルコ キシカルボニル基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホニル基、アシル基、アル キルアミノ基、アリールアミノ基、ヒドロキシ基、またはイオン性親水性基を表す。

[0253]

R³゚が表すハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子および臭素原子が挙げられる

R ^{3 8}が表すアルキル基には、置換基を有するアルキル基および無置換のアルキル基が含まれる。前記アルキル基は、炭素原子数が1乃至12のアルキル基が好ましい。前記置換基の例には、ヒドロキシル基、アルコキシ基、シアノ基、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。アルキル基の例には、メチル、エチル、ブチル、イソプロピル、tーブチル、ヒドロキシエチル、メトキシエチル、シアノエチル、トリフルオロメチル、3ースルホプロピルおよび4ースルホブチルが含まれる。

[0254]

R³sが表すアルコキシ基には、置換基を有するアルコキシ基および無置換のアルコキシ基が含まれる。前記アルコキシ基としては、炭素原子数が1乃至12のアルコキシ基が好ましい。前記置換基の例には、ヒドロキシル基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシ基の例には、メトキシ、エトキシ、イソプロポキシ、メトキシエトキシ、ヒドロキシエトキシおよび3ーカルボキシプロポキシが含まれる。

R³⁸が表すアリール基には、置換基を有するアリール基および無置換のアリール基が含

20

40

まれる。前記アリール基としては、炭素原子数が7乃至12のアリール基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、アルキルアミノ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリール基の例には、フェニル、pートリル、pーメトキシフェニル、oークロロフェニルおよびmー(3ースルホプロピルアミノ)フェニルが含まれる。

[0255]

R®が表すアリールオキシ基には、置換基を有するアリールオキシ基および無置換のアリールオキシ基が含まれる。前記アリールオキシ基としては、炭素原子数が6乃至12のアリールオキシ基が好ましい。前記置換基の例には、アルコキシ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシ基の例には、フェノキシ、pーメトキシフェノキシおよびoーメトキシフェノキシが含まれる。R®が表すアシルアミノ基には、置換基を有するアシルアミノ基および無置換のアシルアミノ基が含まれる。前記アシルアミノ基としては、炭素原子数が2乃至12のアシルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アシルアミノ基の例には、アセトアミド、プロピオンアミド、ベンズアミドおよび3、5ージスルホベンズアミドが含まれる。

[0256]

R ^{3 8}が表すスルホニルアミノ基には、置換基を有するスルホニルアミノ基および無置換のスルホニルアミノ基が含まれる。前記スルホニルアミノ基としては、炭素原子数が2乃至12のスルホニルアミノ基が好ましい。前記スルホニルアミノ基の例には、メチルスルホニルアミノ、およびエチルスルホニルアミノが含まれる。

R ^{3 8}が表すアルコキシカルボニルアミノ基には、置換基を有するアルコキシカルボニルアミノ基および無置換のアルコキシカルボニルアミノ基が含まれる。前記アルコキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が2乃至12のアルコキシカルボニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例にはイオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシカルボニルアミノ基の例には、エトキシカルボニルアミノが含まれる。

[0257]

R 3 8 が表すウレイド基には、置換基を有するウレイド基および無置換のウレイド基が含まれる。前記ウレイド基としては、炭素原子数が1乃至12のウレイド基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基およびアリール基が含まれる。前記ウレイド基の例には、3-メチルウレイド、3,3-ジメチルウレイドおよび3-フェニルウレイドが含まれる

R ^{3 8}が表すアルキルチオ基には置換基を有するアルキルチオ基および無置換のアルキルチオ基が含まれる。前記アルキルチオ基としては、炭素原子数が1乃至12のアルキルチオ基が好ましい。前記置換基の例にはイオン性親水性基が含まれる。前記アルキルチオ基の例には、メチルチオおよびエチルチオが含まれる。

[0258]

R ^{3 8}が表すアリールチオ基には、置換基を有するアリールチオ基および無置換のアリールチオ基が含まれる。前記アリールチオ基としては、炭素原子数が6乃至12のアリールチオ基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基、イオン性親水性基が含まれる。前記アリールチオ基の例には、フェニルチオおよびp-トリルチオ基が含まれる。

R³⁸が表すアルコキシカルボニル基には、置換基を有するアルコキシカルボニル基および無置換のアルコキシカルボニル基が含まれる。前記アルコキシカルボニル基としては、炭素原子数が2乃至12のアルコキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例にはイオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシカルボニル基の例には、メトキシカルボニルおよびエトキシカルボニルが含まれる。

[0259]

R ^{3 8}が表すカルバモイル基には、置換基を有するカルバモイル基および無置換のカルバモイル基が含まれる。前記置換基の例にはアルキル基が含まれる。前記カルバモイル基の例には、メチルカルバモイル基およびジメチルカルバモイル基が含まれる。

R³sが表す置換基を有するスルファモイル基および無置換のスルファモイル基が含まれ

20

る。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記スルファモイル基の例には、ジメ チルスルファモイル基およびジー(2ーヒドロキシエチル)スルファモイル基が含まれる

[0260]

R ^{3 8}が表すスルホニル基の例には、メタンスルホニルおよびフェニルスルホニルが含まれる。

R ^{3 8}が表すアシル基には、置換基を有するアシル基および無置換のアシル基が含まれる。前記アシル基としては、炭素原子数が1万至12のアシル基が好ましい。前記置換基の例にはイオン性親水性基が含まれる。前記アシル基の例には、アセチルおよびベンゾイルが含まれる。

[0261]

R³⁸が表すアルキルアミノ基には、置換基を有するアルキルアミノ基および無置換のアルキルアミノ基が含まれる。前記アルキルアミノ基としては、炭素原子数1乃至6のアルキルアミノ基が好ましい。前記置換基の例にはイオン性親水性基が含まれる。前記アルキルアミノ基の例には、メチルアミノおよびジエチルアミノが含まれる。

R ^{3 8}が表すアリールアミノ基には、置換基を有するアリールアミノ基および無置換のアリールアミノ基が含まれる。前記アリールアミノ基としては、炭素原子数が6乃至12のアリールアミノ基が好ましい。前記置換基の例としては、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリールアミノ基の例としては、アニリノおよび2ークロロアニリノが含まれる。

[0262]

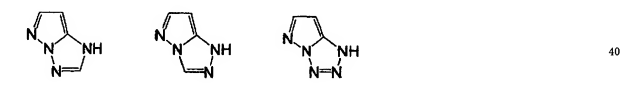
R ^{S S}が表すイオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基および4級アンモニウムが含まれる。中でも、スルホ基およびカルボキシル基が好ましく、スルホ基が特に好ましい。前記カルボキシル基および前記スルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アルカリ金属イオン(例、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルグアニジウムイオン)が含まれる。

[0263]

前記一般式(Y-III)中、Zaは-N=、-NH-、または $-C(R^{41})=$ を表し、Zb およびZc は各々独立して、-N=または $-C(R^{41})=$ を表し、 R^{41} は水素原子または非金属置換基を表す。 R^{41} が表す非金属置換基としては、シアノ基、シクロアルキル基、アラルキル基、アリール基、アルキルチオ基、アリールチオ基、またはイオン性親水性基が好ましい。前記置換基の各々は、 R^{31} が表す各々の置換基と同義であり、好ましい例も同様である。前記一般式(YIII)に含まれる2つの5員環からなる複素環の骨格例を下記に示す。

[0264]

【化29】



[0265]

前記一般式(Y-II)~(Y-IV)で表される色素は分子中に少なくとも1つのイオン性親水性基を含む。前記一般式(Y-II)~(Y-IV)中の、 R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 、 R^{35} 、 R^{37} 、 R^{38} および R^{39} がイオン性親水性基である色素の他、前記一般式(Y-II)~(Y-IV)中の、 R^{38} ~ R^{41} がさらにイオン性親水性基を置換基として有する色素が含まれる。この様に、前記色素は分子中にイオン性親水性基を有するので、水性媒体に対する溶解性または分散性が良好である。前記イオン性親水性基には

、スルホ基、カルボキシル基および4級アンモニウムが含まれる。中でも、スルホ基およびカルボキシル基が好ましく、スルホ基が特に好ましい。また、前記色素は分子中に、2種以上のイオン性親水性基を含む場合
 は、カルボキシル基とスルホ基の組み合わせが好ましい。前記カルボキシル基および前記スルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン等)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジウムイオン、テトラメチルホスホニウムイオン等)が含まれる。対イオンの中でも、アルカリ金属塩が好ましい。

[0266]

以下に、一般式(Y-I)で表される色素の具体例(一般式(Y-II)で表される色素の具体例($Y1-1\sim Y1-17$)、一般式(Y-III)で表される色素の具体例($Y2-1\sim Y2-20$)、および一般式(Y-IV)で表される色素の具体例($Y3-1\sim Y3-12$)、更に $Y-101\sim Y-155$ を示すが、本発明に用いられる色素は、下記の具体例に限定されるものではない。これらの化合物は、特開Y2-24191号、特開Y3-12001-279145号を参考に合成できる。

[0267]

【化30】

Y1 – 1

10

Y1 - 2

20

Y1 - 3

30

Y1 - 4

40

【0268】 【化31】

Y1 - 5

Y1 - 6

Y1 - 7

Y1 - 8

【0269】 【化32】

$$Y1 - 10$$

$$Y1 - 11$$

Y1 - 12

【0270】 【化33】

40

20

30

20

Y2 - 1

Y2 - 2

Y2 - 3

【0272】 【化35】

Y2-4

Y2-5

Y2-6

【0273】 【化36】 Y2-7

10

Y2-8

20

Y2 - 9

30

Y2 - 10

40

【0274】 【化37】 Y2-11

Y2-12

Y2-13

Y2-14

【0275】 【化38】 10

20

30

Y2-18

【0276】 【化39】

【0277】 【化40】 10

Y3-6
KO₃S
N=N
OH
SO₃K

【0279】 【化42】 10

20

30

【0280】 【化43】

色素 R $CON(C_2H_5)_2$ Y-101 CON(C₄H₉)₂ Y-102 Y-103 $CON(C_6H_{13})_2$ COOC₄H₉ Y-104 COOC₆H₁₃ Y-105 Y-106 COC₄H₉ CONHC₄H₉ Y-107 CONHC₆H₁₃ Y-108

【0281】 【化44】 10

20

色素	R
Y-109	COOC ₄ H ₉
Y-110	CONHC ₄ H ₉
Y-111	CON(C₄H ₉) ₂
Y-112	SO₂NHC ₆ H ₁₃
Y-113	SO ₂ N(C ₄ H ₉) ₂
Y-114	NHCOC ₆ H ₁₃
Y-115	NHSO₂C ₈ H ₁₇
Y-116	C₄H _θ
Y-117	OC ₆ H ₁₃
Y-118	COOC ₁₂ H ₂₅
Y-119	NHCOCHO C_2H_5 $C_5H_{11}(t)$
Y-120	NHSO ₂ —OC ₁₂ H ₂₅

【0282】 【化45】 20

10

30

$$R$$
 $N=N-R$
 $N=N-R$

色素	R	R'
Y-121	CH₃	Н
Y-122	Ph	Н
Y-123	OG ₂ H ₅	Н
Y-124	C₄H ₉ (t)	SCH₃
Y-125	C₄H ₉ (t)	Ph
Y-126	C ₄ H ₉ (t)	CH₃
Y-127	C ₄ H ₉ (t)	SC ₈ H ₁₇

[0283]

20

30

色素	R
Y-128	CH₂Ph
Y-129	C₄H ₉
Y-130	C ₈ H ₁₇
Y-131	CONH₂

【0284】 【化47】

色素	R
Y-132	Н
Y-133	CH₃
Y-134	Ph
Y-135	SCH₃

【0285】 【化48】 10

20

30

Y-138
$$\begin{array}{c} N=N-N-CI \\ NN-NH_2 \\ SO_2NHCH_2CH-C_2H_5 \\ C_4H_9 \end{array}$$

Y-139

$$N=N-S-N$$
 $N+N-S-N$
 $N+$

【0286】 【化49】

【0287】 【化50】

20

Y-151 NC N=N S CH₃

O N OH

$$CO_2C_8H_{17}(n)$$
 $CO_2C_8H_{17}(n)$

Y-155 NC
$$N=N$$
 $N=N$ SCH_3 30 CI $CO_2C_8H_{17}(n)$ 40

[0291]

前記一般式(Y-I)、(Y-II)、(Y-III)および(Y-IV)で表される色素は、ジアゾ成分とカプラー成分とのカップリング反応によって合成することができる。下記に、前記一般式(Y-II)、(Y-III)および(Y-IV)で表される色素の合成時の収率と λ max(inDMF)を下記表に示す。

[0292]

【表31】

色素	収率(%)	λ _{mex} (nm)
Y1-5	68	448.3
Y1-6	70	460.2
Y1-7	76	461.3
Y1-8	82	458.1
Y1-9	64	462.8
Y1-10	59	449.0
Y1-13	72	455.2
Y1-15	73	456.3
Y1-16	69	485.4
Y2-2	88	443.3
Y2-3	82	444.2
Y2-4	78	450.9
Y2-5	75	448.9
Y2-10	76	452.7

10

[0293]

本発明のインク100質量部中、各々の着色剤を0.2質量部以上20質量部以下含有するのが好ましい。本発明において同色相のインクとして2種以上の異なるインクを用いる場合、1種のインク濃度に対して、他種のインク濃度が0.05~0.5倍であることが好ましい。

[0294]

本発明のインクセットは、上記特定のブラックインクを含有していればよく、このブラックインクに、更にシアンインク、マゼンタインク、イエローインクを少なくとも有するインクセットが好ましく、あるいは、前記ブラック染料 (a b) とともにフルカラーの画像を得るためや色調を整えるために、適宜に他の色材を併用して、例えば、ブラック用、シアン用、マゼンタ用、イエロー用、レッド用、グリーン用及びブルー用のインクを夫々調製し、これらを組み合わせることによって、カラー画像の形成に好適なインクセットとして提供することができる。この際、本発明のインクと組み合わせてインクセットを構成する他のインクを調製する場合に用いる着色剤として、種々の色素(染料、顔料)を用いることができる。

本発明のインクジェット用インクに併用することが出来る色素の例としては、例えば以下のものを挙げることが出来る。

[0295]

イエロー染料としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類、ピラゾロン類、ピリドン類、開鎖型活性メチレン化合物類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカップリング成分として開鎖型活性メチレン化合物類を有するアゾメチン染料;例えばベンジリデン染料やモノメチンオキソノール染料等のようなメチン染料;例えばインジリデン染料、アントラキノン染料等のようなキノン系染料などがあり、これ以外の染料種としてはキノフタロン染料、ニトロ・ニトロソ染料、アクリジン染料、アクリジノン染料等を挙げることができる。これらの染料は、クロモフォアの一部が解離して初めてイエローを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよい、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0296]

マゼンタ染料としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、ア 5

50

30

ニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;例えばカップリング成分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類を有するアゾメチン染料;例えばアリーリデン染料、スチリル染料、メロシアニン染料、オキソノール染料のようなメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染料、例えばナフトキノン、アントラキノン、アントラピリドンなどのようなキノン系染料、例えばジオキサジン染料等のような縮合多環系染料等を挙げることができる。これらの染料は、クロモフォアの一部が解離して初めてマゼンタを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよい。とリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0297]

シアン染料としては、例えばインドアニリン染料、インドフェノール染料のようなアゾメチン染料;シアニン染料、オキソノール染料、メロシアニン染料のようなポリメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染料;フタロシアニン染料;アントラキノン染料;例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料、インジゴ・チオインジゴ染料を挙げることができる。これらの染料は、クロモフォアの一部が解離して初めてシアンを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

また、ポリアゾ染料などのブラック染料 (ブラック染料 (a b) 以外) やカーボンブラック分散液も使用することが出来る。

[0298]

本発明において染料が油溶性の場合、高沸点有機溶媒を併用することが望ましい。本発明に用いられる高沸点有機溶媒の沸点は150℃以上であるが、好ましくは170℃以上である。

本発明に用いられる高沸点有機溶媒としては、フタール酸エステル類(例えば、ジブチル フタレート、ジオクチルフタレート、ジシクロヘキシルフタレート、ジー2-エチルヘキ シルフタレート、デシルフタレート、ビス (2, 4-ジーtert-アミルフェニル) イ ソフタレート、ビス (1, 1-ジエチルプロピル) フタレート)、リン酸又はホスホンの エステル類(例えば、ジフェニルホスフェート、トリフェニルホスフェート、トリクレジ ルホスフェート、2-エチルヘキシルジフェニルホスフェート、ジオクチルブチルホスフ ェート、トリシクロヘキシルホスフェート、トリー2-エチルヘキシルホスフェート、ト リドデシルホスフェート、ジー2ーエチルヘキシルフェニルホスフェート) 、安息香酸エ ステル酸(例えば、2-エチルヘキシルベンゾエート、2,4-ジクロロベンゾエート、 ドデシルベンゾエート、2-エチルヘキシル-p-ヒドロキシベンゾエート)、アミド類 (例えば、N, N-ジエチルドデカンアミド、N, N-ジエチルラウリルアミド)、アル コール類またはフェノール類(イソステアリルアルコール、2,4ージーtertーアミ ルフェノールなど)、脂肪族エステル類(例えば、コハク酸ジブトキシエチル、コハク酸 ジー2ーエチルヘキシル、テトラデカン酸2-ヘキシルデシル、クエン酸トリブチル、ジ エチルアゼレート、イソステアリルラクテート、トリオクチルシトレート)、アニリン誘 導体(N, Nージブチルー2ーブトキシー5ーtertーオクチルアニリンなど)、塩素 化パラフィン類(塩素含有量10%~80%のパラフィン類)、トリメシン酸エステル類 (例えば、トリメシン酸トリブチル)、ドデシルベンゼン、ジイソプロピルナフタレン、 フェノール類(例えば、2,4ージーtert-アミルフェノール、4ードデシルオキシ フェノール、4-ドデシルオキシカルボニルフェノール、4-(4-ドデシルオキシフェ ニルスルホニル)フェノール)、カルボン酸類(例えば、2-(2,4-ジーtert-アミルフェノキシ酪酸、2-エトキシオクタンデカン酸)、アルキルリン酸類(例えば、 ジー2 (エチルヘキシル) リン酸、ジフェニルリン酸) などが挙げられる。また補助溶媒

20

として沸点が30℃以上約160℃以下の有機溶剤(例えば、酢酸エチル、酢酸ブチル、プロピオン酸エチル、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、2-エトキシエチルアセテート、ジメチルホルムアミド)を併用してもよい。高沸点有機溶媒はカプラーに対して質量比で0~2.0倍量、好ましくは0~1.0倍量で使用できる。

これらの高沸点有機溶媒は単独で使用しても、数種の混合〔例えばトリクレジルホスフェートとジブチルフタレート、トリオクチルホスフェートとジ(2ーエチルヘキシル)セバケート、ジブチルフタレートとポリ(N-t-ブチルアクリルアミド)〕で使用してもよい。

[0299]

本発明において用いられる高沸点有機溶媒の前記以外の化合物例及び/またはこれら高沸 点有機溶媒の合成方法は、例えば米国特許第2,322,027号、同第2,533,5 14号、同第2,772,163号、同第2,835,579号、同第3,594,17 1号、同第3,676,137号、同第3,689,271号、同第3,700,454 号、同第3,748,141号、同第3,764,336号、同第3,765,897号 、同第3,912,515号、同第3,936,303号、同第4,004,928号、 同第4,080,209号、同第4,127,413号、同第4, 193,802号、 同第4, 207, 393号、同第4, 220, 711号、同第4, 239, 851号、同 第4, 278, 757号、同第4, 353, 979号、同第4, 363, 873号、同第 4, 430, 421号、同第4, 430, 422号、同第4, 464, 464号、同第4 ,483,918号、同第4,540,657号、同第4,684,606号、同第4, 728, 599号、同第4, 745, 049号、同第4, 935, 321号、同第5, 0 13,639号、欧州特許第276,319A号、同第286,253A号、同第289 ,820A号、同第309,158A号、同第309,159A号、同第309,160 A号、同第509, 311A号、同第510, 576A号、東独特許第147, 009号 、同第157,147号、同第159,573号、同第225,240A号、英国特許第 2,091,124A号、特開昭48-47335号、同50-26530号、同51-25133号、同51-26036号、同51-27921号、同51-27922号、 同51-149028号、同52-46816号、同53-1520号、同53-152 1号、同53-15127号、同53-146622号、同54-91325号、同54 -106228号、同54-118246号、同55-59464号、同56-6433 3号、同56-81836号、同59-204041号、同61-84641号、同62 -118345号、同62-247364号、同63-167357号、同63-214 744号、同63-301941号、同64-9452号、同64-9454号、同64 -68745号、特開平1-101543号、同1-102454号、同2-792号、 同2-4239号、同2-43541号、同4-29237号、同4-30165号、同 4-232946号、同4-346338号等に記載されている。 上記高沸点有機溶媒は、染料に対し、質量で0.1~3倍、好ましくは0.5~1倍で使

[0300]

用する。

[0301]

20

40

50

乳化分散は、高沸点有機溶媒と場合によっては低沸点有機溶媒の混合溶媒に染料を溶かした油相を、水を主体とした水相中に分散し、油相の微少油滴を作るために行われる。この際、水相、油相のいずれか又は両方に、後述する界面活性剤、湿潤剤、染料安定化剤、乳化安定剤、防腐剤、防黴剤等の添加剤を必要に応じて添加することが出来る。

乳化法としては水相中に油相を添加する方法が一般的であるが、油相中に水相を滴下して行く、いわゆる転相乳化法も好ましく用いることが出来る。

[0302]

本発明の乳化分散する際には、種々の界面活性剤を用いることができる。例えば脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリオキシエチレンアルキル硫酸エステル塩等のアニオン系界面活性剤や、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルアミン、グリセリン脂肪酸エステル、オキシエチレンオキシプロピレンブロックコポリマー等のノニオン系界面活性剤が好ましい。また、アセチレン系ポリオキシエチレンオキシド界面活性剤であるSURFYNOLS(AirProducts&Chemicals社)も好ましく用いられる。また、N,NージメチルーNーアルキルアミンオキシドのようなアミンオキシド型の両性界面活性剤等も好ましい。更に、特開昭59-157,636号の第(37)~(38)頁、リサーチ・ディスクロージャーNo.308119(1989年)、特願2001-11821号、同2001-11821号、同2001-180659号記載の界面活性剤として挙げたものも使うことができる。

[0303]

また、乳化直後の安定化を図る目的で、上記界面活性剤と併用して水溶性ポリマーを添加することも出来る。水溶性ポリマーとしては、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体が好ましく用いられる。また多糖類、カゼイン、ゼラチン等の天然水溶性ポリマーを用いるのも好ましい。さらに染料分散物の安定化のためには実質的に水性媒体中に溶解しないアクリル酸エステル類、メタクリル酸エステル類、ビニルエステル類、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、オレフィン類、スチレン類、ビニルエーテル類、アクリロニトリル類の重合により得られるポリビニルやポリウレタン、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレア、ポリカーボネート等も併用することが出来る。これらのポリマーは一SOsー、一COO ̄を含有していることが好ましい。これらの実質的に水性媒体中に溶解しないポリマーを併用する場合、高沸点有機溶媒の20質量%以下用いられることが好ましく、10質量%以下で用いられることがより好ましい。

[0304]

乳化分散により疎水性染料を分散させて水性インクとする場合、特に重要なのはその粒子サイズコントーロールである。インクジェットにより画像を形成した際の、色純度や濃度を高めるには平均粒子サイズを小さくする事が必須である。体積平均粒子サイズで好ましくは5 n m以上100 n m以下である。

これらの粗大粒子を除去する方法としては、公知の遠心分離法、精密濾過法等を用いることが出来る。これらの分離手段は乳化分散直後に行っても良いし、乳化分散物に湿潤剤や界面活性剤等の各種添加剤を加えた後、インクカートリッジに充填する直前でも良い。 平均粒子サイズを小さくし、且つ粗大粒子を無くす有効な手段として、機械的な乳化装置を用いることが出来る。

20

40

[0305]

・ 乳化装置としては、簡単なスターラーやインペラー撹拌方式、インライン撹拌方式、コロイドミル等のミル方式、超音波方式など公知の装置を用いることが出来るが、高圧ホモジ・・ ナイザーの使用は特に好ましいものである。

高圧ホモジナイザーは、US-4533254号、特開平6-47264号等に詳細な機構が記載されているが、市販の装置としては、ゴーリンホモジナイザー(A. P. V G AULIN INC.)、マイクロフルイダイザー(MICROFLUIDEX INC.)、アルティマイザー(株式会社スギノマシン)等がある。

また、近年になってUS-5720551号に記載されているような、超高圧ジェット流内で微粒子化する機構を備えた高圧ホモジナイザーは本発明の乳化分散に特に有効である。この超高圧ジェット流を用いた乳化装置の例として、DeBEE2000(BEE INTERNATIONAL LTD.)があげられる。

[0306]

高圧乳化分散装置で乳化する際の圧力は500bar以上であり、好ましくは600bar以上、更に好ましくは1800bar以上である。

例えば、撹拌乳化機で乳化した後、高圧ホモジナイザーを通す等の方法で2種以上の乳化 装置を併用するのは特に好ましい方法である。また、一度これらの乳化装置で乳化分散し た後、湿潤剤や界面活性剤等の添加剤を添加した後、カートリッジにインクを充填する間 に再度高圧ホモジナイザーを通過させる方法も好ましい方法である。

高沸点有機溶媒に加えて低沸点有機溶媒を含む場合、乳化物の安定性及び安全衛生上の観点から低沸点溶媒を除去するのが好ましい。低沸点溶媒を除去する方法は溶媒の種類に応じて各種の公知の方法を用いることが出来る。即ち、蒸発法、真空蒸発法、限外濾過法等である。この低沸点有機溶剤の除去工程は乳化直後、出来るだけ速やかに行うのが好ましい。

[0307]

本発明において用いることが出来る水溶性有機溶剤の例には、アルコール(例、メタノー ル、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソブタノール、se cーブタノール、tーブタノール、ペンタノール、ヘキサノール、シクロヘキサノール、 ベンジルアルコール)、多価アルコール類(例、エチレングリコール、ジエチレングリコ ール、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ジプ ロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、ブチレングリコール、ヘキサンジオー ル、ペンタンジオール、グリセリン、ヘキサントリオール、チオジグリコール)、グリコ ール誘導体(例、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチ ルエーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングルコールモノメチル エーテル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、プロピレングリコールモノメチル エーテル、プロピレングリコールモノブチルエーテル、ジプロピレングリコールモノメチ ルエーテル、トリエチレングルコールモノメチルエーテル、エチレングリコールジアセテ ート、エチレングルコールモノメチルエーテルアセテート、トリエチレングリコールモノ メチルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコールモノ フェニルエーテル)、アミン(例、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノ ールアミン、N-メチルジエタノールアミン、N-エチルジエタノールアミン、モルホリ ン、N-エチルモルホリン、エチレンジアミンン、ジエチレントリアミン、トリエチレン テトラミン、ポリエチレンイミン、テトラメチルプロピレンジアミン)およびその他の極 性溶媒(例、ホルムアミド、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトア ミド、ジメチルスルホキシド、スルホラン、2-ピロリドン、N-メチル-2-ピロリド ン、N-ビニル-2-ピロリドン、2-オキサゾリドン、1,3-ジメチル-2-イミダ ゾリジノン、アセトニトリル、アセトン) が含まれる。尚、前記水混和性有機溶剤は、二 種類以上を併用してもよい。

[0308]

本発明で得られた着色微粒子分散液をインクジェット記録用インクとして用いる場合には

20

、インクの噴射口での乾燥による目詰まりを防止するための乾燥防止剤、インクを紙により良く浸透させるための浸透促進剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、粘度調整剤、表面張力調整剤、分散剤、分散安定剤、防御剤、防錆剤、pH調整剤、消泡剤、キレート剤等の添加剤を適宜選択して適量使用することができる。

[0309]

本発明に使用される乾燥防止剤としては水より蒸気圧の低い水溶性有機溶剤が好ましい。具体的な例としてはエチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、チオジグリコール、ジチオジグリコール、2ーメチルー1,3ープロパンジオール、1,2,6ーへキサントリオール、アセチレングリコール誘導体、グリセリン、トリメチロールプロパン等に代表される多価アルコール類、エチレングリコールモノメチル(又はエチル)エーテル、ジエチレングリコールモノメチル(又はエチル)エーテル、トリエチレングリコールモノエチル(又はブチル)エーテル等の多価アルコールの低級アルキルエーテル類、2ーピロリドン、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノン、Nーエチルモルホリン等の複素環類、スルホラン、ジメチルスルホキシド、3ースルホレン等の含硫黄化合物、ジアセトンアルコール、ジエタノールアミン等の多官能化合物、尿素誘導体が挙げられる。これらのうちグリセリン、ジエチレングリコール等の多価アルコールがより好ましい。また上記の乾燥防止剤は単独で用いても良いし2種以上併用しても良い。これらの乾燥防止剤はインク中に10~50質量%含有することが好ましい。

[0310]

本発明に使用される浸透促進剤としてはエタノール、イソプロパノール、ブタノール、ジ(トリ)エチレングリコールモノブチルエーテル、1,2ーヘキサンジオール等のアルコール類やラウリル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウムやノニオン性界面活性剤等を用いることができる。これらはインク中に10~30質量%含有すれば充分な効果があり、印字の滲み、紙抜け(プリントスルー)を起こさない添加量の範囲で使用するのが好ましい。

[0311]

本発明で画像の保存性を向上させるために使用される紫外線吸収剤としては特開昭58-185677号公報、同61-190537号公報、特開平2-782号公報、同5-197075号公報、同9-34057号公報等に記載されたベンゾトリアゾール系化合物、特開昭46-2784号公報、特開平5-194483号公報、米国特許第3214463号等に記載されたベンゾフェノン系化合物、特公昭48-30492号公報、同56-21141号公報、特開平10-88106号公報等に記載された桂皮酸系化合物、特開平4-298503号公報、同8-53427号公報、同8-239368号公報、同10-182621号公報、特表平8-501291号公報等に記載されたトリアジン系化合物、リサーチディスクロージャーNo. 24239号に記載された化合物やスチルベン系、ベンズオキサゾール系化合物に代表される紫外線を吸収して蛍光を発する化合物、いわゆる蛍光増白剤も用いることができる。

[0312]

本発明で画像の保存性を向上させるために使用される酸化防止剤としては、各種の有機系及び金属錯体系の褪色防止剤を使用することができる。有機の褪色防止剤としてはハイドロキノン類、アルコキシフェノール類、ジアルコキシフェノール類、フェノール類、アニリン類、アミン類、インダン類、クロマン類、アルコキシアニリン類、複素環類などがあり、金属錯体としてはニッケル錯体、亜鉛錯体などがある。より具体的にはリサーチディスクロージャーNo. 17643のVIIのIないしJ項、同No. 15162、同No. 18716の650頁左欄、同No. 36544の527頁、同No. 307105の872頁、同No. 15162に引用された特許に記載された化合物や特開昭62-215272号公報の127頁~137頁に記載された代表的化合物の一般式及び化合物例に含まれる化合物を使用することができる。

[0313]

本発明に使用される防御剤としてはデヒドロ酢酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジンチオン-1-オキシド、p-ヒドロキシ安息香酸エチルエステル、1,2-ベンズイソチアゾリン-3-オンおよびその塩等が挙げられる。これらはインク中に0.02~5.00質量%使用するのが好ましい。尚、これらの詳細については「防菌防御辞典」(日本防菌防御学会辞典編集委員会編)等に記載されている。

又、防錆剤としては例えば、酸性亜硫酸塩、チオ硫酸ナトリウム、チオグリコール酸アンモン、ジイソプロピルアンモニウムニトライト、4硝酸ペンタエリスリトール、ジシクロへきしるアンモニウムニトライト、ベンゾトリアゾール等が挙げられる。これらはインク中の0.02~5.00質量%使用するのが好ましい。

[0314]

本発明に使用されるp H調整剤は、p H調節、分散安定性付与などの点で好適に使用する事ができ、p H 4. $5 \sim 1$ 0. 0となるように添加するのが好ましく、p H 6 ~ 1 0. 0となるよう添加するのがより好ましい。p H 調整剤としては、塩基性のものとして有機塩基、無機アルカリ等が、酸性のものとして有機酸、無機酸等が挙げられる。

前記有機塩基としてはトリエタノールアミン、ジエタノールアミン、Nーメチルジエタノールアミン、ジメチルエタノールアミンなどが挙げられる。前記無機アルカリとしては、アルカリ金属の水酸化物(例えば、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウムなど)、炭酸塩(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウムなど)、アンモニアなどが挙げられる。

また、前記有機酸としては酢酸、プロピオン酸、トリフルオロ酢酸、アルキルスルホン酸などが挙げられる。前記無機酸としては、塩酸、硫酸、リン酸などが挙げられる。

[0315]

本発明に使用される表面張力調整剤としてはノニオン、カチオンあるいはアニオン界面活性剤が挙げられる。例えばアニオン系界面活性剤としては脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩等を挙げることが出来、ノニオン系界面活性剤としては、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルアミン、グリセリン脂肪酸エステル、オキシエチレンオキシプロピレンブロックコポリマー等を挙げることが出来る。アセチレン系ポリオキシエチレンオキシド界面活性剤であるSURFYNOLS(AirProducts&Chemicals社)も好ましく用いられる。また、N、NージメチルーNーアルキルアミンオキシドのようなアミンオキシド型の両性界面活性剤等も好ましい。更に、特開昭59-157,636号の第(37)~(38)頁、リサーチ・ディスクロージャーNo.308119(1989年)記載の界面活性剤として挙げたものも使うことができる。

[0316]

本発明で用いるインクの表面張力は動的・静的表面張力のいずれも、25℃において20~50mN/m以下であることが好ましく、20~40mN/m以下であることが更に好ましい。表面張力が50mN/mを超えると吐出安定性、混色時のにじみ、ひげ等印字品質が著しく低下する。また、インクの表面張力を20mN/m以下にすると吐出時、ハード表面へのインクの付着等により印字不良となる場合がある。

[0317]

本発明のインク粘度は、25Cにおいて $1\sim20$ mPa·sである。更に好ましくは $2\sim15$ mPa·sであり、特に好ましくは $2\sim10$ mPa·sである。30mPa·sを超えると記録画像の定着速度が遅くなり、吐出性能も低下する。1mPa·s未満では、記録画像がにじむために品位が低下する。

粘度の調製はインク溶剤の添加量で任意に調製可能である。インク溶剤として例えば、グリセリン、ジエチレングリコール、トリエタノールアミン、2-ピロリドン、ジエチレン

30

グリコールモノブチルエーテル、トリエチレングリコールモノブチルエーテルなどがある

また、粘度調整剤を使用してもよい。粘度調整剤としては、例えば、セルロース類、ポリビニルアルコールなどの水溶性ポリマーやノニオン系界面活性剤等が挙げられる。更に詳しくは、「粘度調製技術」(技術情報協会、1999年)第9章、及び「インクジェットプリンタ用ケミカルズ(98増補)ー材料の開発動向・展望調査ー」(シーエムシー、1997年)162~174 頁に記載されている。

[0318]

さらに本発明において、ポリマー微粒子分散物を用いることもできる。これらの詳細については特願2001-63780号に記載されている。

本発明では分散剤、分散安定剤として上述のカチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面 活性剤、消泡剤としてフッ素系、シリコーン系化合物やEDTAに代表されるれるキレー ト剤等も必要に応じて使用することができる。

[0319]

本発明のインクはインクジェットの記録方式に制限はなく、公知の方式例えば静電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射して放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、及びインクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット(バブルジェット)方式等に用いられる。

インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。

[0320]

本発明に好適に用いることができるインクジェット記録方法、インクカートリッジについては、公知のものを用いることができる。具体的には、特開2000-198958号公報等に記載されている。

[0321]

本発明のインクセット及びインクカートリッジは公知の被記録材、即ち普通紙、樹脂コート紙、例えば特開平8-169172号公報、同8-27693号公報、同2-276670号公報、同7-276789号公報、同9-323475号公報、同62-238783号公報、同10-153989号公報、同10-217473号公報、同10-235995号公報、同10-337947号公報、同10-217597号公報、同10-337947号公報、同10-217597号公報、同10-337947号公報等に記載されているインクジェット専用紙、フィルム、電子写真共用紙、布帛、ガラス、金属、陶磁器等に画像を形成するのに用いることができる。

[0322]

以下に本発明のインクを用いてインクジェットプリントをするのに用いられる、反射型メ ディアである記録紙及び記録フィルムについて説明する。

記録紙及び記録フィルムおける支持体はLBKP、NBKP等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TMP、CTMP、CMP、CGP等の機械パルプ、DIP等の古紙パルプ等をからなり、必要に応じて従来の公知の顔料、バインダー、サイズ剤、定着剤、カチオン剤、紙力増強剤等の添加剤を混合し、長網抄紙機、円網抄紙機等の各種装置で製造されたもの等が使用可能である。これらの支持体の他に合成紙、プラスチックフィルムシートのいずれであってもよく、支持体の厚み10~250μm、坪量は10~250g/m²が望ましい。支持体には、そのままインク受容層及びバックコート層を設けてもよいし、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイズプレスやアンカーコート層を設けてもよいし、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイズプレスやアンカーコート層を設けた後、インク受容層及びバックコート層を設けてもよい。さらに支持体には、マシンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー等のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。本発明では支持体としては、両面をポリオレフィン(例、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリエチレンテレフタレート、ポリブテンおよびそれらのコポリマー)でラミネートした

40

紙およびプラスチックフイルムがより好ましく用いられる。ポリオレフィン中に、白色顔料(例、酸化チタン、酸化亜鉛)または色味付け染料や顔料(例、コバルトブルー、群青、酸化ネオジウム)を添加することが好ましい。

[0323]

支持体上に設けられるインク受容層には、顔料や水性バインダーが含有される。顔料としては、白色顔料がよく、白色顔料としては、炭酸カルシウム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、合成非晶質シリカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネシウム、珪酸カルシウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、二酸化チタン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の無機白色顔料、スチレン系ピグメント、アクリル系ピグメント、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。インク受容層に含有される白色顔料としては、多孔性無機顔料がよく、特に細孔面積が大きい合成非晶質シリカ等が好適である。合成非晶質シリカは、乾式製造法によって得られる無水珪酸及び湿式製造法によって得られる含水珪酸のいずれも使用可能であるが、特に含水珪酸を使用することが望ましい。これらの顔料は2種以上を併用しても良い。

[0324]

インク受容層に含有される水性バインダーとしては、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。これらの水性バインダーは単独または2種以上併用して用いることができる。本発明においては、これらの中でも特にポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコールが顔料に対する付着性、インク受容層の耐剥離性の点で好適である。

[0325]

インク受容層は、顔料及び水性結着剤の他に媒染剤、耐水化剤、耐光性向上剤、界面活性剤、硬膜剤その他の添加剤を含有することができる。

インク受容層中に添加する媒染剤は、不動化されていることが好ましい。そのためには、ポリマー媒染剤が好ましく用いられる。

ポリマー媒染剤については、特開昭48-28325号、同54-74430号、同54-124726号、同55-22766号、同55-142339号、同60-23850号、同60-23851号、同60-23852号、同60-23853号、同60-57836号、同60-60643号、同60-118834号、同60-122940号、同60-122941号、同60-122942号、同60-235134号、特開平1-161236号の各公報、米国特許2484430号、同2548564号、同3148061号、同3309690号、同4115124号、同4124386号、同4193800号、同4273853号、同4282305号、同4450224号の各明細書に記載がある。特開平1-161236号公報の212~215頁に記載のポリマー媒染剤を含有する受像材料が特に好ましい。同公報記載のポリマー媒染剤を用いると、優れた画質の画像が得られ、かつ画像の耐光性が改善される。

[0326]

耐水化剤は、画像の耐水化に有効であり、これらの耐水化剤としては、特にカチオン樹脂が望ましい。このようなカチオン樹脂としては、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリン、ポリエチレンイミン、ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムクロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド、コロイダルシリカ等が挙げられ、これらのカチオン樹脂の中で特にポリアミドポリアミンエピクロルヒドリンが好適である。これらのカチオン樹脂の含有量は、インク受容層の全固形分に対して1~15質量%が好ましく、特に3~10質量%であることが好ましい。

[0327]

耐光性向上剤としては、硫酸亜鉛、酸化亜鉛、ヒンダードアミン系酸化防止剤、ベンゾフェノン系やベンゾトリアゾール系の紫外線吸収剤等が挙げられる。これらの中で特に硫酸

亜鉛が好適である。

界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良剤、スベリ性改良剤あるいは帯電防止剤として機能する。界面活性剤については、特開昭62-173463号、同62-183457号の各公報に記載がある。

界面活性剤の代わりに有機フルオロ化合物を用いてもよい。有機フルオロ化合物は、疎水性であることが好ましい。有機フルオロ化合物の例には、フッ素系界面活性剤、オイル状フッ素系化合物(例、フッ素油)および固体状フッ素化合物樹脂(例、四フッ化エチレン樹脂)が含まれる。有機フルオロ化合物については、特公昭 57-9053 (第8~17欄)、特開昭 61-20994 号、同 62-135826 号の各公報に記載がある。硬膜剤としては特開平 1-161236 号公報の 222 頁に記載されている材料等を用いることが出来る。

その他のインク受容層に添加される添加剤としては、顔料分散剤、増粘剤、消泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、pH調整剤、マット剤、硬膜剤等が挙げられる。なお、インク受容層は1層でも2層でもよい。

[0328]

記録紙及び記録フィルムには、バックコート層を設けることもでき、この層に添加可能な成分としては、白色顔料、水性結着剤、その他の成分が挙げられる。バックコート層に含有される白色顔料としては、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、珪酸アルミニウム、ケイソウ土、珪酸カルシウム、珪酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロイダルシリカ、コロイダルアルミナ、擬ベーマイト、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックピグメント、アクリル系プラスチックピグメント、ポリエチレン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。

[0329]

バックコート層に含有される水性バインダーとしては、スチレン/マレイン酸塩共重合体、スチレン/アクリル酸塩共重合体、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。バックコート層に含有されるその他の成分としては、消泡剤、抑泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、耐水化剤等が挙げられる。

[0330]

インクジェット記録紙及び記録フィルムの構成層(バック層を含む)には、ポリマーラテックスを添加してもよい。ポリマーラテックスは、寸度安定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のような膜物性改良の目的で使用される。ポリマーラテックスについては、特開昭 62-245258 号、同 62-136648 号、同 62-110066 号の各公報に記載がある。ガラス転移温度が低い(40 $\mathbb C$ 以下の)ポリマーラテックスを媒染剤を含む層に添加すると、層のひび割れやカールを防止することができる。また、ガラス転移温度が高いポリマーラテックスをバック層に添加しても、カールを防止できる。

[0331]

本発明のインクセット又はインクカートリッジを用いて上記記録紙又は記録フィルムに形成された画像は、堅牢性が高く、非常に優れたインク記録物を提供することができる。

[0332]

【実施例】

次に、本発明の実施例を挙げ、本発明を具体的に説明するが、本発明はこれに限定される ものではない。

[0333]

実施例1

下記の成分に脱イオン水を加え1リッターとした後、 $30\sim40$ で加熱しながら1時時間撹拌した。その後、KOH10mol/lにてpH=9に調製し、平均孔径 0.25μ mのミクロフィルターで減圧濾過しブラック用インク液を調製した。

[0334]

染料 (T-5)	20.0g	
(T-6)	20.0g	
(T-7)	20.0g	
(T-3)	20.0g	10
ジエチレングリコール	20g	
尿素	-	
グリセリン	120g	
トリエチレングリコールモノブチルエーテル	-	
ジエチレングリコールモノブチルエーテル	230g	
2ーピロリドン	81g	
サーフィノール465 (AirProducts&Chemicals社)	-	20
サーフィノールSTG	9.8g	
トリエタノールアミン	17.9g	
ペンゾトリアゾール	0.06g	
PROXEL XL2	1. lg	

[0335]

さらに染料種、添加剤を変えることにより、ライトシアンインク、シアンインク、ライトマゼンタインク、マゼンタインク、イエローインクを調製し、表-Aに示す濃度のインクセット101を作成した。

[0336]

【表32】

表-A

	ライトシアン	シアン	ライトマセ゛ンタ	?セ ゙ ンタ	11D-	フ゛ラック	
染料(g/l)	T-2 8.75	T-2 35.0	T·1 7.5	T · 1 30.0	T-3 14.7 T-4	T-5 20.0 T-6	
					14.0	20.0 T · 7	
						20.0 T-3 20.0	10
シ゛エチレングリコー				i			v
I / (g/I)	200	130	150	110	85	20	
尿素	_		37	46	_	_	
<i>ት</i> '' ነቲ ነ' / (g/l)	150	180	130	160	150	120	
トリエチレンク゛リコー ルモノフ゛チルエーテル (g/l)	130	140	130	140	180	_	20
ジエチレングリコー ルモノブチルエーテル (g/l)	_		_	_	_	230	
2・ピロリドン (g/l)		_	_	_		81	
サーフィノール 465(g/l)	9.8	10.5	10.5	10.0	_	_	. 30
サーフィノール STG(g/l)	_	_	_	_	8.5	9.8	
トリエタノールアミン (g/l)	6.0	6.3	6.9	7.0	0.9	17.9	
ベンゾトリアゾー ル(g/l)	0.08	0.08	0.08	0.07	0.06	0.06	
Proxel XL2 (g/l)	1.1	1.2	3.5	1.5	1.5	1.1	40
3 3 7 1							

【0337】 【化54】

40

40

T-6 10 H₄NOOC OH

H₄NO₃S

[0339]

次にインクセット101の各インクについて染料種を表-Bに従うように変更し、インク セット102~105を作成した。尚、染料を変更する場合、等モルづつも置き換えて使 用することを基準とし、各インク液の透過濃度がインクセット101と同等になるように 染料濃度を調節した。又、染料を併用する場合は等モルずつ使用した。

[0340] 【表33】

丰-R

H₄NOOC

H₄NOOC

表一	В						
インクセット	ライトシアン	シアン	ライトマセ・ンタ	マゼンタ	⟨1D−	フ゛ラック	備考
101	T-2	T-2	T-1	T-1	T - 3 T - 4	T-5 T-6 T-7	比較
102	144	144	a·29	a-29	Y1-17	$ \begin{array}{r} T-3 \\ \text{ba} \cdot 1 \\ T-3 \end{array} $	本発明
103	145	144	a-29	a·29	Y1-17	ba·1 Y1·17	本発明
104	144	137 142	ხ∙5 c∙3	d·1 e·4	Y2·1 Y3·5	ba·1 T − 3	本発明
1 0 5	T-2 144	T - 2 144	T - 1 a-29	T-1 a-29	T·3 Y1·17	ba·1 Y1-17	本発明

[0341]

次にこれらのインクセット101~105をインクジェットプリンターPM770C(E

PSON社製)のカートリッジに詰め、同機にてエプソン社製 インクジェットペーパー PM写真用紙に画像を印刷し、以下の評価を行った。

[0342]

- 1) 印刷性能▲1▼はカートリッジをプリンターにセットし全ノズルからのインクの突出 を確認した後、A4を50枚出力し、印字の乱れを評価した。
 - A:印刷開始から終了まで印字の乱れ無し
 - B: 印字の乱れのある出力が発生する
 - C: 印刷開始から終了まで印字の乱れあり

[0343]

2) 印刷性能▲2▼はカートリッジを60度にて10日放置した後、印刷性能▲1▼と同 10 様の方法にて印字の乱れを評価した。

[0344]

- 3) 乾燥性は印刷直後に、指で触ったときの汚れを目視にて評価した。
- 4) 細線の滲みについては、イエロー、マゼンタ、シアン及びブラックの細線パターンを 印字し目視にて評価▲1▼を行った。ブラックについてはマゼンタインクをベタに印字し た後、ブラックの細線を印字し、2色の接触による滲みの評価▲2▼も行った。

[0345]

- 5) 耐水性については得られた画像を5秒間脱イオン水に浸せきした後、画像のにじみを 目視にて評価した。
- 6) 画像保存性については、ブラックの印字サンプルを作成し、以下の評価を行った。 光堅牢性は印字直後の色度(a*1、b*1)及び明度(L1)をグレタグ#社製SPM 100-IIにて測定した後、アトラス社製ウェザーメーターを用い画像にキセノン光(8万5 千ルックス)を7 日照射した後、再び色度(a*1、b*1)、明度(L2)を測定し光照射前後の色差(ΔE)を以下の色に従い求め評価した。

 $\Delta E = \{ (a*1-a*2)^2 + (b*1-b*2)^2 + (L1-L2) 2 \}^{1/2}$ 色差について反射濃度が1、1. 3及び1. 6の3点にて評価し、いずれの濃度でも式差が「5」以下の場合をA、2点が「5」以上の場合をB、全ての濃度で「5」以上の場合をCとした。

[0346]

熱堅牢性については、80 C条件下に 6 日間試料を保存する前後での色差を、光堅牢性と同様の方法により評価した。染料残存率について反射濃度が 1 、1 . 3 及び 1 . 6 の 3 点にて評価し、いずれの濃度でも色差が「3」以下の場合を A 、 2 点が「3」以上の場合を B 、全ての濃度で「3」以上の場合を C とした。

[0347]

ガス堅牢性については、オゾン濃度 0.5 P P M条件下に 7 日間試料を保存する前後での色差を、光堅牢性と同様の方法により評価した。染料残存率について反射濃度が 1.1.3 及び 1.6 の 3 点にて評価し、いずれの濃度でも色差が「10」以下の場合を A、2 点が「10」以上の場合を B、全ての濃度で「10」以上の場合を C とした。結果を表A 、表A しに示す。

[0348]

【表34】

40

-4-		\sim
===	_	•
700		

インク セット	印字 性能①	印字性能②	乾燥性	細線の滲み①	細線の巻み②	耐水性
101	A	Α	0	0	0	0
102	Α	Α	0	0	0	0
103	Α	Α	0	0	0	0
104	Α	Α	0	0	0	0
105	Α	Α	0	0	0	0

[0349]

【表35】

表一D

-				
インク セット	光堅牢性	熱堅牢性	ガス堅牢性	
セット				
101	В	С	С	
102	Α	Α	В	
1 0 3	Α	Α	Α	
104	A	Α	В	
105	В	В	В	

20

40

[0350]

本発明のインク組成物を用いた場合、目詰まりすることなく優れた吐出安定性を得られることが分かり、耐水性、堅牢性についても優れた性能を示すことが分かる。また、本発明のインク組成物では細線を出力する際の性能もにじみがなく優れている。

尚、本発明において使用する受像紙を富士写真フイルム社製インクジェットペーパー 画彩 写真仕上げ、キャノン社製 PR101に変更した場合でも上記結果と同様の効果が見られる。また、本発明の効果は、サーフィノール465の代わりに特願2001-80090号、特願2001-11821号又は特願2001-11822号に記載されている界面活性剤を用いたり、又はこれらの界面活性剤をサーフィノール465と併用しても同様の効果が得られた。

[0351]

実施例2

実施例1で作製した同じインクを、インクジェットプリンターBJ-F850 (キャノン社製)のカートリッジに詰め、同機にてに画像を富士写真フイルム製インクジェットペーパー 画彩 写真仕上げにプリントし、実施例1と同様な評価を行ったところ、実施例1と同様な結果が得られた。また受像紙がEPSON社製PM写真用紙、キャノン社製 PR101の場合でも同様の効果が見られた。

[0352]

【発明の効果】

本発明のインクセットを用いることにより、取り扱い性、臭気、安全性等の点から優れた、吐出安定性が高く、しかも得られる画像の色相、耐光性、耐水性にも優れ、細線の滲みなど画質についての欠点が無く、過酷な条件下での画像保存性を改良することができる。従って、本発明のインクセット及びインクカートリッジ、更にこれらを搭載したプリンターは、長期間、あるいは過酷な条件下に経持したインクでも優れた吐出安定性を維持することができる。さらに得られる記録物も高堅牢である。

り, フロントページの続き

(72)発明者 田口 敏樹

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会社内

(72)発明者 矢吹 嘉治

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会社内

(72) 発明者 茅野 智裕

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会社内

(72) 発明者 和地 直孝

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会社内

Fターム(参考) 2C056 EA13 FC01

2H086 BA56 BA60

4J039 BC03 BC19 BC33 BC40 BC41 BC50 BC51 BC52 BC55 BC60 BC65 BC79 BE02 EA17 EA19 EA41 EA42 EA44 EA46 GA24